Beiträge zur Geschichte der Blausäure mit Versuchen über ihre Verbindungen und Wirkungen auf den thierischen Organismus / von F. von Ittner.

### **Contributors**

Ittner, Franz von, 1787-1823. Royal College of Surgeons of England

### **Publication/Creation**

Frenburg; Konstanz: In der Herderschen Buchhandlung, [1809]

#### **Persistent URL**

https://wellcomecollection.org/works/s68vxkhe

### **Provider**

Royal College of Surgeons

#### License and attribution

This material has been provided by This material has been provided by The Royal College of Surgeons of England. The original may be consulted at The Royal College of Surgeons of England. Where the originals may be consulted. This work has been identified as being free of known restrictions under copyright law, including all related and neighbouring rights and is being made available under the Creative Commons, Public Domain Mark.

You can copy, modify, distribute and perform the work, even for commercial purposes, without asking permission.



Wellcome Collection 183 Euston Road London NW1 2BE UK T +44 (0)20 7611 8722 E library@wellcomecollection.org https://wellcomecollection.org



https://archive.org/details/b22483044

Beitråge

But

# Geschichte der Blausäure

mit Berfuchen

über

ihre Berbindungen

und

Wirkungen auf den thierischen Organismus.

Von

F. von Ittner,

Doftor der Medizin.

Frendurg und Konstanz, in der Herderschen Buchhandlung.

D. Weltz

# eschichte. der Welnuschure

methaliand that

150

nogundaters we sail

CH M

no man a 1 A 1 as

Manual and a problem and a new York

10 6 70

Tour 2 th united

samminally the content.

agnator fonds motivative sections.

# Vorbericht.

Die sonderbaren Eigenschaften der Blausäure, die seit ihrer Entdeckung zwar öfters schon untersucht, aber nicht hinreichend bekannt geworden sind, gaben mir Veranlassung sie zum Gegenstande einer Monographie zu wählen.

Zu dieser Entschließung ward ich noch durch eigne Gründe bestimmt. Einmal wollte ich auf Austoritäten mich nicht blindlings verlassen, und dann waren die über die Blausäure gemachten Versuche meistens nur einzeln und theilweise angestellt. Ich nahm mir vor, sie im Zusammenhang zu überseben, und fand mich gedrungen, zu einer Monographie dieser Art, Wiederholungen der Vorarbeitungen zu internehmen.

Sodann schienen mir nicht nur die ausgezeichne ten und einzigen Verhältnisse der Blausäure gegen da Unorganische, nehm lich ihre chemischen Eigenschafter sondern auch ihre Wirkungen auf das Organischi einer sorgfältigen Prüfung würdig zu. sein; und ic muß bekennen, daß diese Arbeit für mich insbeson dere große Anziehung hatte.

Bei den Versuchen über die chemischen Eigen schaften, die ich alle selbst anstellte, sehr wenig ausgenommen, weil es mir an den geeigneten Moterialien sehlte — welches ich jedoch allzeit angezeig habe, gerieth ich oft auf die Resultate meiner Vorgänger, aber auch oft auf ganz verschiedene. Mas che Versuche waren vorher nie gemacht worden, un hiemit sielen auch die Erfolge als neu, oft al unerwartet aus. Zuweilen gerieth ich während die Arbeit auf Methoden, die mit größerer Sicherhe einige Operationen abkürzen, und Veranlassung dar biethen, die Anwendung auf chemische Unternehmungen zu erleichtern.

Was die Versuche über die Einwirkung de Vlausäure auf den thierischen Organismus betrifft so habe ich darinn wenige Vorgänger gehabt. Di Untersuchungen waren für mich eben so anziehend als wichtig, denn schon långst versiel ich, durch eigne Ansicht geleitet, auf die Vermuthung: die Unterordnung der narkotischen Giste in die Klasse der kohlenstoff wasserstoffhaltigen Substanzen sei auf einen Irrthum gegründet, im Gegentheil, es müsse der Stickstoff ihre Vasis sein, und es sei nach Gründen der Wahrscheinlichkeit möglich, Narkotika durch Kunsk zu produziren.

Die Blausaure bestätigte diese Ansicht. Sie ist das schnellste und tödtlichste narkotische Gift. Ihre Wirkungen übertressen alle bisher bekannte Narkotika. Aber die Gegenmittel stehen ihr auch im chemischen Gegensatze zur Seite: es sind die Kalien!

Auf der andern Seite bin ich überzeugt, daß die Blausäure und einige ihrer Verbindungen in der Hand eines Künstlers der Heilkunde eine Reihe der kräftigsten Arzneymittel zu bilden vermögen.

Wohl ist es möglich, daß manche Versuche, die in den Umfang dieser ausgedehnten Arbeit einsschlagen, schon von andern gemacht worden, mir aber unbekannt geblichen sind, denn in meinen eigentslichen Verhältnissen konnte ich bei weitem nicht alle litterarische Hulfsmittel zur Hand bringen, die mir zu diesen Untersuchungen erwünscht waren. Ich zähle

also hierin auf Nachsicht, bereit jede billige Zurecht. weisung mit Dank zu erkennen.

Meine chemischen Operationen wurden von mir in dem wohleingerichteten Laboratorium des Herrn Apothekers Keller hier angestellt, dessen zuvorkommender und freundschaftlicher Gefälligkeit ich meinen öffentlichen Dank abzustatten, mich verpslichtet halte.

Ich getraue mir endlich zu schmeicheln, die Berssuche mit Genauigkeit angestellt zu haben. Feder ward einzeln, öfter, und unter gleichen sowohl, als unter abgeänderten Umständen wiederholt, um zu richtigen Resultaten zu gelangen, und den Täusschungen möglichst vorzubeugen, die bei chemischen Untersuchungen nur zu leicht statt sinden.

Freyburg im Breisgau im April 1809.

# Innhalt.

mid roll ber Maniame and ben thier form

	eite
Erfindung der Blausaure. Bemerkungen hierüber.	r
Vorbereitung des Berlinerblaues zu chemischen Vers	
suchen.	5
Ueber die Blausaure an sich	7
Berbindung der Blausaure mit den Alkalien und	
Erden	33
Verbindungen der blausauren Alkalien und Erden	
mit blausauren Metalloxiden	48
Verbindungen der Blausäure mit den Metallen.	74
Dreifache Berbindungen zwischen Blausäure, Kali,	
Gold = Silber = und Kupfer = Dride,	97

							Seite
die	Gege	nwart	ber	Blau	åure	ín	1 8
flanzer	n						105
-							
ig t	ver B	lausäure	e auf	ben	thie	rischen	
rgani	smus.						121
					-		
	.3	10					
-							
				-			
		AND TYPE	236111	- This			
Theu !					LY in		
					8 800		
			. don	10.0			
nu i			in a		10cg 18		dnidag
-					4- 4		
	Com		0 400	planta.	950	değan	dui dan
m319	Com		0 400	planta.	950	değan	anides!
	6300	mhalli.	e tool	esipold latette	eric marin	nugen bland	anidus!
	Gan Harring	mindii	e division	shipped to the same of the sam	ber ber ber ber	negen: binnid	dalitati dalida
	Gan Harring	mhalli.	e division	shipped to the same of the sam	ber ber ber ber	negen: binnid	daidys
	flanzen ig t	flanzen.  1g der B  1rganismus.	flanzen.  ng der Blaufäurerganismus.  namman mannam mannam mannam men men men men men men men men men me	flanzen.  ng der Blausäure auf  rganismus.	flanzen.  ng der Blausäure auf den organismus.  noomale augmanee	flanzen	ng der Blausäure auf den thierischen rganismus.

## Erfindung der Blaufaure.

### Bemerkungen bierüber.

Die erste Entdeckung einer blausauren Verbindung, bes blausauren Gisens namlich, verdanken wir dem Bufall, wie so viele andere Erfindungen in der Ches mie. - Dem Farbenfabrifanten Diesbach in Ber= lin hatte der Chemiker Dippel Kali geliehen, über idas er öfters sein thierisches Dehl abgezogen hatte. Diesbach bediente sich dieses Ralis, um eine mit schwefelsaurem Gisen vermischte Farbenbruhe nieder zu schlagen, gerieth aber in fein geringes Erstaunen, als ier einen dunkelblauen Niederschlag erhielt. Dippel dachte über die sonderbare Erscheinung nach, und bes reitete diese blaue Farbe aufs Reue. Gie murde bars auf in den Berliner Miszellen angekundigt, doch ohne die Beschreibung ihrer Bereitung. ") Geit dieser Zeit gaben sich die Chemisten viele Muhe, ihre Berfertis gung zu entdecken; aber erst im Jahre 1724 murde

Miscel. berolin, 1710, Tom. I. pag. 380.

die dabei angewandte Verfahrungsart von dem Eng lånder Woodward- bekannt gemacht. Dach her wurde ihre Bereitung sehr verbessert, ja selbs fabrikenmäßig betrieben, da der Gebrauch dieser Farbi ausgebreiteter wurde.

Langer benn funfzig Jahre blieb bie Matur biefer eisenblaufarbenden Gubstang ganglich unbefannt. Mar fand zwar, baß man allerdings auf andere Weise unt mittelft anderer Stoffe, als burch Unwendung bes Blu tes, dahin gelangen konnte, bem Rali die Gigenschaf mitzutheilen , bas Gifen aus feinen Auflbfungen blat ju fallen. Brown erzeugte biefe eifenblaufarbende Gub ftang burch Ralzination einer Mischung von Fleisch und Rali; Geoffron fand, daß sich zu diesem Zwede auch Wolle, Horner, Meerschwamme, u. f. w. anwen ben liegen. Beibe Gelehrte hielten bie blaue Farbe für einen phlogistischen oder gleichsam bituminosen Thei bes Gifens, ber vermittelft ber Blutlauge entwickelt und durch die Maunerbe fixirt wurde. Der Abbe Menon fah ben blauen Gifenniederschlag gar als ein bochf reines, von allen Beimischungen geschiedenes Gifen an.

Erst in der Mitte des vorigen Jahrhunderts wurde durch Macquer ein bedeutender Schritt zur nahern Kenntniß dieser Substanz gethan. Dieser berühmte Scheidekunstler endeckte die Entfarbung des Berliners blaues durch die Alkalien, indem man das gepulverte Blau mit Aezkalilauge digerirte; durch diese Operation verlor das Kali seine Kaustizität und übrigen alkalischen Eigenschaften, und schlug die Eisenauslösungen auf der

<sup>\*)</sup> Woodward praeparatio coerulei prussiaci e Germania missi, Philosoph. Transactions. Nro. 381, pag. 16, 1724.

Stelle als reines Blau nieder. Nach dieser Erscheinung glaubte er, daß bei Bereitung der Blutlauge das Kalissehmet mit einer Modisikation des Brennstoffes verbände, und, nach seinem Ausdrucke, phlogistizirt würde. Doch wäre die Blutlauge bei weitem noch nicht hinreichend mit dem brennbaren Wesen gesättigt; aus diesem Grunde schlüge sie auch das Eisengrün nieder, weil gelber Eisensocher mit dem blauen Niederschlage vermischt wäre; man könnte sie aber durch Digeriren über Berlinerblau noch gänzlich sättigen. Bei dem Prozeß des Niederschlagens trage das phlogistizirte Kali sein Phlogiston auf das Eissen über, und dieß ersolge durch doppelte Berwandschaft, indem einsache nicht hinreichte, den färbenden Brennssstoff von dem Kali zu trennen.

Die Abhandlung, worinn Macquer diese Theorie aufstellte, wurde von ihm im Jahre 1752 der Akademie der Wissenschaften zu Paris vorgelegt, und ihren Denksschriften einverleibt.

Macquers Theorie wurde beinahe von allen Chesmisten mit großem Beisalle aufgenommen, und nur wesnig daran geandert. Selbst neue Versuche, die zu einer nahern Kenntniß dieser Substanz hatten führen können, geschahen selten. Blos wurde noch entdeckt, daß eine Menge Substanzen die Eigenschaft hatten, durch Behandslung mit Kali im Glüheseuer sogenannte Blutlauge zu liesern. Nun machte man Versuche mit Erdharzen, Steinkohlen, brandigten Lehlen, einigen Pflanzen, und Pflanzenkohlen, z. B. mit Schwämmen, u. s. w. und gelangte zu ähnlichen Resultaten.

Dem vortrefflichen Scheele, der die Chemie mit so vielen wichtigen Entdeckungen bereicherte, verdanken wir eigentlich die erste bestimmte Kenntniß der Natur der eis seine Bersuche legte er im Jahre 1782 der Schwedischen Akademie der Wissenschafzten vor. Durch diese belehrt, betrachtete er den farbens den Stoff des Berlinerblaus als eine Saure eigener Art. Für ihre Bestandtheile gab er flüchtiges Laugensalz, Luftzsäure und Phlogiston an, oder auch flüchtiges Laugensalz, und eine zarte kohlige Materie. Deine Abzhandlung über die Blausäure und ihre Verbindungen bleibt immer einer der wichtigsten Beiträge zu ihrer Gesichichte, so wie auch die übrigen und, von ihm hinterzlassen Schriften durch ihre Trefflichkeit diesem Gelehrsten einen ewigen Namen in dem wissenschaftlichen Gezbiete der Chemie zusichern.

Seit den raschen Fortschritten der Chemie in den letze ten Jahrzehenden, wurde auch manche Erfahrung, welz che die Blausäure und blausauren Verbindungen betrifft, in ein helleres Licht gesezt. Viele sehr schäzbare Beiträge lieferten uns Westrumb, Hassenfratz, Bertholz let, Fourcrop, Buchholz, Tromsdorf, Clouzet, Vanquelin, Proust, u. a. m.

Der unpassende, seit Scheeles Zeiten angenoms mene Name, Berlinerblausäure, wurde später in den noch weniger passenden: Blausäure, abgekürzt, der jezt beinahe allgemein von den Chemikern angenommen ist, — Herm bstådt giebt ihr den Namen zootische Säure. Früher wurde sie auch wohl Blutlaugensäure, färbende Säure, färbender Stoff des Berlinerblaus, preußische Säure, u. s. w. genannt. Die Franzosen haben den Namen Acide prussique beibehalten, auch in der Lazteinischen Terminologie heißt sie Acidum borussicum. —

<sup>\*)</sup> Reue Abhandlungen der Schwedischen Akademie der Wissenschaften B. 4. S. 40,

### Borbereitung

des Berlinerblaues ju chemischen Bersuchen.

Bur Bereitung ber Blaufaure, wie beinahe zu allen, biefen Stoff betreffenden, Bersuchen, ift Berlinerblau ein Sauptmaterial. Jenes, welches durch fabrikmäßige Ur= beit gewonnen wird, so wie es im handel vorkommt, ift niemals rein, und in folder Gigenschaft zu genauen Bersuchen nicht wohl zu gebrauchen. Die beffern Gor= ten fommen in vierectigten , leichten Studen vor , fie find von ichoner, dunkelblauer Farbe, die im Bruch ets was ins kupferfarbigte fpielt. Außer ber Thonerde, die dieses Material, seiner Bereitungsart zufolge, nothwens dig enthalt, und beren Menge, jenachdem die Gorte mehr oder minder fein ist, von 0, 30 bis 0, 80 steigt, findet man es fast immer mit überschuffigen rothen Gis senoxide, schwefelsaurem, salzsaurem und blausaurem Kali verunreinigt. Nicht selten enthält es noch kohlensauren und phosphorsauren Ralk. Alle biese fremdartigen Bei= mischungen ruhren mehr ober weniger von der Rachlas= figfeit der Fabrikanten in Verfertigung und vorzüglich im Auswaschen bes Blaues her; bfters wird es auch vor= fatlich verfalscht. Ich hatte selbst Berlinerblau unter Sanden, bas gegen 0, 30 Mehl, oder Starke enthielt. Micht leicht hatte Jemand bieg ber Farbe und bem Un= sehen nach vermuthet; allein es zeigt fich burch den uns verhaltnismäßigen Verluft an Gewichte, ben es beim Ausglühen einer Probe erleidet, so wie durch die Erschei= nung, daß es beim Rochen mit Waffer schleimigt wird, und dieser Schleim sich in einiger Zeit, gleich andern vegetabilischen Stoffen, mit Schimmel überzieht. Ber= linerblau von solcher Beschaffenheit ist gar nicht zu ge=

brauchen; überhaupt ift immer mehr Bortheil babei, zum chemischen Gebrauche die feinern Gorten anzuwenden.

Auf jeden Fall muß das Berlinerblan zuerst mit Saure digerirt, und dann hinreichend mit Wasser außz gewaschen werden, wenn man es zum chemischen Gesbrauche tüchtig machen will. Salzsäure entspricht dieser Abssicht am besten, da sie nach meinen Versuchen dem Blau die Thonerde weit schneller entzieht, und ein aufzlöhlicheres Salz damit bildet, als die Schwefelsäure. Auch kömmt hier in Betrachtung, daß der, dem Blau gewähnlich anklebende, kohlensaure Kalk gänzlich, und der phosphorsaure zum Theil bei Behandlung mit Schwesselsäure in schwefelsauren Kalk übergehet, eine Umwandzlung, die bei mancher Arbeit Störungen verursachen würde. Das Verhältniß der Salzsäure zum Berlinerblau ist nach dessen Süte verschieden, gewähnlich ist auf zwei Theile Blau ein Theil mäßig konzentrirter Säure hinreichend.

Wenn man ein blausaures Eisen hat, welches von den eben erwähnten Kalksägen frei ift, so kann man sich auch einer in denomischer Hinsicht vortheilhafteren Mischung von Schwefelsäure und salzsaurem Natron bedienen. Man nehme zum Beispiel drei Theile fein gepülvertes Berlinerblau, vermische es mit zwei Theilen salzsauren Natrum und sechs Theilen Wasser, und füge dem Gezmenge noch einen Theil konzentriete Schwefelsäure zu. Die Schwefelsäure wird sich des Natrums bemächtigen, und die Salzsäure hingegen an die Thonerde, und an das überschüssige Eisendrid u. s. w. des Berlinerblaues treten. Nach einer Digestion von ohngefähr 24 Stunden süße man den nun höchst dunkelblauen Rückstand zuerst mit kochendem, dann mit kaltem Wasser so lange aus, bis von dem ablausenden Wasser die salzsaure Barnt und

salpetersaure Silberauflösung nicht mehr getrübt werden. Zu meinen Versuchen bediente ich mich immer eines auf diese Art zubereiteten Blaues.

Bei dem Gange vorliegender Versuche wird uns zu=
erst die Blausaure, und ihre verschiedene Bereitungsar=
ten, dann ihre Verbindungen mit Alkalien, Erden, und
Metallen, ihre Anwesenheit in verschiedenen Pflanzen,
und endlich ihre Wirkung auf den thierischen Organis=
mus beschäftigen.

### Heber bie Blaufäure an fich.

Dier Ungen blausaures Gisenkali wurde fein gepulvert in eine geräumige Retorte gethan, mit zwei Ungen Nord= hauser Schwefelsaure, die mit ihrem doppelten Gewichte Baffer verdunnt war, übergoffen, und fogleich eine Bor= lage angelegt, worinn vier Ungen bestillirtes Waffer ents halten waren. Die Fugen wurden genau mit Blase verklebt, und so lange gelindes Fener gegeben, als noch Flußigkeit überging. Nach Erhaltung und Auseinander= nehmung des Destillirapparats fand sich nun die Blau= faure in fluffiger Gestalt in der Borlage. Der Geruch war hochst erstickend, den bitteren Mandeln abnlich, doch zugleich etwas schweflicht, auch trubte fie die salz= faure Barnt = Auflosung, und rothete das Lacmuspapier. Gie war also burch etwas mit übergegangene Schwefels faure verunreinigt. Um fie davon zu befreien, murbe fie von Neuem über etwas gebrannte Talkerbe abgezogen.

Blausaure, die auf diese Art bereitet wird, hat fol= gende Eigenschaften:

- 1) Sie ist Wasserklar, und verandert weder Lacmuss noch Eurcumätinktur.
- 2) Der Geruch ist auf eine schwer zu beschreibende Beise

lorber ähnlich, der Geschmak anfangs fade, dann aber beissend und bitter, gleich einem höchstkonzens trirten Kirschlorbeerwasser; jedoch bei weitem stärker.

3) Reine Auflosung irgend einer Erde in einer Gaure

wird durch fie getrubt.

4) Eben so wenig werden die Auflösungen der Metalle dadurch verändert, ausgenommen salpetersaures Silber und salpetersaures Queksilber.

5) Aus der mässerigen Losung des Schwefelkalis wirt der Schwefel bei der Mischung mit Blausaure nie, dergeschlagen.

6) Die geistige Saifenauflösung wird dadurch nich

im mindeften getrubt, oder berandert.

7) Durch äzende Kalildsung, die der Blausäure zugelset wird, verschwindet ihr eigenthümlicher Geruck plözlich, indessen ist die alkalische Reaktion gegen Pflanzenfarben gar nicht vermindert; dasselbe geschieht durch reines Natrum, Ammonium, Kalk Barnt und Strontian. Eben diese Stoffe, in vollkommen kohlensaurem Zustande angewendet, bringer bei der Blausäure nicht die mindeste Veränderung hervor.

Solche charakteristische Eigenschaften besit die Blau: faure immer, sie mag nun auf diese oder jede andere Ari bereitet senn, vorausgesezt, daß sie rein ist.

Scheele, in seiner Abhandlung über die Blausau: te, ") sagt, sie zerlege die Saifenauflosung wie die übris gen Sauren es thun. Nach meiner Erfahrung muß ich

<sup>\*)</sup> Sämmtliche Werfe herausgegeben von hermbftädt, B. 2. S. 321.

das Gegentheil behaupten, so oft ich auch den Versuch mit Blausäure, die ich auf verschiedenen Wegen erhalten hatte, wiederholte. Mir schien dieß um so mehr bes fremdend, da die nämliche Säure die Schwefelkalilösung zerlegte. Es läßt sich doch auch nicht wohl annehmen, das Del sei nicht dem Kali näher verwandt, als Schwefel.

Die, auf angegebene Beife erhaltene Blaufaure ift vollkommen rein, es bleibt eine ber vortheilhafteften De= thoden, sich bieselbe auf diesem Wege zu verschaffen. Mothig ift es nicht, ein chemisch reines blausaures Rali hiezu anzuwenden. Bon dem ihm anklebenden fchwefels fauren und falgfauren Rali wird bei ber Deftillation mit Schwefelfaure nur bas falgfaure Rali zerfezt; wenn man alsbann der übergetriebenen Fluffigfeit eine hinreichende Menge mit Waffer angeriebener, gebrannter Talferde jufegt: fo erhalt man die Blaufaure bei ber zweiten De= ftillation gang rein. Dur hute man fich, nicht mehr Talferde jugusetien, als gerade gur Gattigung ber freien Galz = vder Schwefelfaure nothwendig ift, weil im ent= gegengesezten Falle die überschuffige Erde fich mit der Blaufaure verbinden, und die gebildete blaufaure Talferde bei der Destillation zersezt werden wurde; durch diese Operation fame man in ben Fall, die Blaufaure mit Ammonium verunreinigt zu erhalten.

Zur Gewinnung der reinen Blausaure wird auch bsterstie von Scheele angegebene Methode angewendet. Nach seiner Borschrift werden zwei Theile Berlinerblau mit einem Theil rothen Queksilberoxide und sechs Theilen Wassers einige Zeit gekocht, der absiltrirten Flüssigkeit III/2 Theil Eisenfeile, und 3/4 Theile konzentrirte Schwessischer zugesezt, und endlich von dieser Mischung in einer Retorte der 4te Theil übergezogen. Das Destillat

wird dann nochmals über etwas Kreibe abgezogen, um die etwa anhängende freie Schwefelsaure zu trennen. \*)

In diesem Bersuche entzieht das rothe Queffilberorib bem blausauren Gifen fraft naherer Bermanbschaft die Blaufaure; bas gebildete blaufaure Quecffilber bleibt aufge= lost. Kommt dieses nun mit metallischem Gifen und Schwes felfaure in Berührung, so oridirt sich das Gifen auf Ros ften des Quekfilberorides, das oridirte Gifen wird fogleich von der Schwefelfaure aufgenommen, das Quekfilber hingegen erscheint reducirt. hierdurch wird die Blausaure in Freiheit gefett, und entweicht größtentheils gasformig, weswegen auch jederzeit etwas Waffer vorgeschlagen sein muß. Um dieses Berfahren zu prufen, loste ich zwei Ungen blausaures Queckfilber in zwolf Ungen Wasser, Die Lofung murde mit in eine Retorte auf vier Ungen ausge= waschene reine Gisenspane gegoffen, und I 1/2 Ungen fons zentrirte Schwefelfaure hinzugefügt. In ber angefügten geräumigen Vorlage waren 4 Ungen bestillirtes Waffer enthalten. Ohngefahr eben so viel murde bei gelindem Feuer herubergezogen, und bas auf Schwefelfaure reagis rende Destillat nochmals über etwas reine Talferde reftis figirt. Die auf Dieje Urt erhaltene Gaure mar von ber vorigen feineswegs verschieden. Beide Bereitungemerho: ben gewähren einen gleich gunftigen Erfolg. Wunscht man aber sich die Blausaure in Menge zu verschaffen, so ift die erfte Methode in bkonomischer Sinficht vortheilhafter, als die zweite, bei welcher rothes Queffilberoxid erfor= berlich ift.

Diese zwei Methoden werden gewöhnlich angewendet, um eine reine Blausaure zu erhalten; sie sind auch wirklich

<sup>\*)</sup> Scheele a. a. D. B. 3. S. 265.

die ergiebigsten und vortheilhaftesten. Foureron hat zwar eine andere vorgeschlagen, deren wir bald erwähnen wersten, sie schien mir aber den gunstigen Erfolg, den er anrühmt, nicht zu gewähren.

Bedient man sich zur Ausscheidung der Blausaure aus dem blausauren Kali der konzentrirten Schwefelsaure, und schlägt kein Wasser in der Vorlage vor, so erhält man die Blausaure in Gasgestalt. Man muß also hier einen pneumatischen Apparat anwenden, der mit Queksilber gefüllt ist, da das Wasser und andere Flüssigkeiten das blausaure Gas begierig absorbiren. Um das Gas völlig rein zu erhalten, thut man indessen besser, kristallisirtes blausaures Queksilber mit möglichst entwässerter Salzsäure zu behandeln, weil auf dem ersten Wege die Schwefelzsäure zum Theil zersetzt, folglich das blausaure Gas mit schwessicht saurem verunreinigt wird.

Das blausaure Gas ist leicht entzündlich, mit athmose pharischer Luft, und noch mehr mit Sauerstoffgas gesmischt, betonirt es heftig. Entwickelt man es in einem Glase mit enger Mündung aus einer Mischung von Schwessfelsaure und blausaurem Kali vermittelst erhöhter Tempestatur, und entzündet das Gas während dem Entweichen, so hat man den angenehmen Anblick einer gelblicht, blau und roth gemischten Flamme, welche bis zur gänzlichen Bersetzung des blausauren Eisenkalis anhält.

Das blausaure Gas wird nicht nur vom Basser versichluckt, sondern auch vom Alkohol in beträchtlicher Menge aufgenommen.

Die mit Wasser bereitete Blausaure läßt sich ohne Uenderung ihrer Natur nicht lange aufbewahren. Sie verliert ihre Wasserklare Farbe, wird zuerst gelb, dann zellbraun, und setzt einen dunkelbraunen Satz ab. Je

Konzentrirter die Saure ist, desto schneller geschieht diese Alenderung, und es braucht hierzu warlich keine Zeit von vier bis funf Monaten, wie Proust sagt, \*) schon eine Zeit von zwei, drei Wochen ist hinreichend. Das Glas, worin die Blausaure aufbewahrt wird, mag noch so gut geschlossen, und ganz vor dem Zutritt des Lichtes bes wahrt sein, die Zersetzung wird dadurch keineswegs vers hindert.

Unterwirft man die Flussigkeit der Untersuchung, so sindet man an ihr ganz andere Eigenschaften. Der Geruch ist bei weitem nicht mehr so durchdringend, als bei der reinen Blausaure, sie reagirt auf das Kurkumäpapier alkalisch, und fällt nun die Metallösungen, die sie vorshin nicht veränderte. Wird ihr etwas Salzsäure zugessezt, und aus einer Retorte destillirt, so sindet sich in der Vorlage wieder reine Blausaure, in dem Rückstande aber salzsaures Ummonium, nebst etwas Kohle.

Der oben erwähnte braune Bodensatz wurde mit Wasser ausgewaschen. Er scheint nicht ganzlich in demselben unauflöslich zu sein; wenigstens die ersten Aufgüsse wurz den gelblich gefärbt. Nach dieser Behandlung liesert er bei der Destillation kein blausaures Ammonium mehr, wie dieß Proust \*\*\*) anführt, wohl aber bei Behand: lung mit Kali im Glühefeuer, und Niederschlagen mit grünem, schwefelsaurem Eisen, blausaures Eisen.

In einer Retorte für sich geglüht, bleibt von dem braunen Rückstande eine Kohle zurück, die nun bei Behandlung mit Kali keine Spur von blausaurem Kal

<sup>\*)</sup> Neber die blausauren Verbindungen in Gehlens Journal für Chemie und Physik. 3r B. pag. 384.

<sup>\*\*)</sup> a. a. 23.

mehr liefert, und in offenem Feuer ohne Ruckstand vers glimmt.

Manche Chemifer waren ber Meinung, der braune Rudftand enthalte Gifen, ober fei wohl gar bloges Gis fenorid, weil die Blaufaure nie eifenfrei erhalten werden fonnte. Um diefen zu prufen wurden dreißig Grane bes braunen Ruckstandes ausgeglüht, alsbann mit reiner Salzfaure einige Stunden digerirt. Die abfiltrirte Gaure murde mit Rali abgestumpft, und die eine Salfte mit Gallapfeltinktur, Die andere mit blaufaurem Gifenfali gepruft. Es zeigte fich, wie zu erwarten mar, feine Gpur von Gisengehalt. Auch habe ich nie beobachtet, daß reine Blaufaure, fogar nach jahrelangem Aufbewahren, Berlinerblau fallen ließ, wie dieß Simon \*) bemerkt lhaben will. Rurg, die Blaufaure ift bei gehoriger Bereitung, fie mag nun aus bem blausauren Gifentali, iober, nach Scheelischer Methode, aus blausaurent Queckfilber verfertigt worden fein, vollig eifenfrei.

Hat man auf die oben angegebene Art die Blausaure idurch Destillation mit etwas Saure von der Kohle und idem Ammonium gereinigt, so zersetzt sie sich nach einisiger Zeit aufs Neue, und so wird sie endlich bei wiesiderholter Behandlung ganzlich in Ammonium und stiksstoffhaltige Kohle zerlegt.

Da nun die Bestandtheile des Ammoniums Stickstoff und Wasserstoff sind, so folgt hieraus nothwendig, daß die Blausaure aus Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff bestehe. Sauerstoff hat sich bei dieser freiwilligen Zersestung der Blausaure keiner gezeigt; das entstandene Ams

<sup>\*)</sup> Ueber das blaufaure Queksilber, in Scherers Journal der Chemie 8x Band, S. 53.

monium enthält keine Spur von Rohlensaure, wie mic die Prufung mit Kalkwasser überzengte. Auch möchte id aus noch andern, unten anzuführenden Gründen am er sten der Meinung Berthollets beitreten, daß die Blau saure keinen Sauerstoff enthalte.

We strumb ist der Meinung, Phosphor sei ein Be standtheil der Blausaure. \*) In dem blausauren Kal konnte ich nie eine Spur von Phosphorsaure finden, went ich es aus gehörig mit Salzsaure ausgewaschenem blau saurem Eisen bereitet hatte. Wohl aber fand ich in den käuslichen Berlinerblau zuweilen phosphorsaures Eisen welches seinen Ursprung zweisels ohne aus der thierischer Kohle hat, die zur Bereitung der Blutlauge dient, wi dieß auch Proust anführt. \*\*

Um auch die Blausaure selbst in dieser Hinsicht zu untersuchen, so wurden zwei Unzen möglichst konzentrir ter liquider Blausaure einem Strome von oxidirtsalzsau rem Gase so lange ausgesetzt, dis der Geruch ganzlich verschwunden war, und eine mit Rali gesättigte Probimit grünem schwefelsaurem Eisen kein Blau mehr lieserte Die ganze Flüssigkeit wurde nun mit Ammonium neutralissirt, und mit Kalkwasser, essigsaurem Kalk, und salzsauren Blei auf Phosphorsaure geprüft, — es zeigte sich aber kein Spur davon. In diesem Versuche hätte der Phosphor de Umwandlung in Phosphorsaure nicht entgehen können wenn er wirklich in der Blausaure gegenwärtig wäre Eben so wird man niemals in blausauren Verbindunger Phosphor oder Phosphorsaure entdecken, wenn man mit

<sup>\*)</sup> Westrumbs phisikalisch chemische Abhandlungen, 1r B. 28 Hft 2r B. 28 Hft.

<sup>\*\*)</sup> A. a. D. G. 589.

reinen Materialien gearbeitet hat. Wahrscheinlich hatte Westrumb diese Vorsicht nicht beobachtet, sonst wurde er nicht auf irrige Resultate gekommen senn.

Die blausauren Verbindungen mit Alkalien, Erben, Metallen werden alle in erhöhter Temperatur zersezt, und bestätigen die Resultate vollkommen, die und die freiwillisge Dekomponirung der tiquiden Blausaure geliefert has ben. Alle geben bei der Destillation Ammonium, mit noch unzersetzter Blausaure verbunden, und Kohle im Rückstand. Die Verbindungen der Blausaure mit den Metalloriden geben über dieß noch eine beträchtliche Menge mit Kohlensaure gemischtes Kohlenoridgas, wos bei das Metallorid mehr oder weniger der Reduktion nahe gebracht wird. Weit weniger von diesen Gasarten liefern die blausauren Alkalien und Erden, und im Verhältnisse weniger, als sie vor der Destillation möglichst getrocks net sind; hingegen bleibt im Rückstande mehr Kohle.

Einige der blausauren Metalloride erzeugen bei der trockenen Destillation auch brenzlichtes Del, doch geschieht dieß bei den wenigsten. Auch erfordern die blausauren Metalle eine beträchtlich geringere Hitze zu ihrer Zerses zung, als die blausauren Alkalien. Man mag übrigens iede beliebige blausaure Verbindung durch erhöhte Tems veratur, durch Säuren, oder auf jedem andern Wege gerstören, die Blausäure wird sich immer in Stickstoff, Rohlenstoff und Wasserstoff trennen; vergebens wird man durch die genaueste Analyse einen andern konstituirenden Bestandtheil ihrer Basis zu sinden sich bemühen.

Dieß sind die Resultate der Zersetzung der Blausaure. Die synthetische Methode bekräftigt uns dieselben volls kommen. Die entscheidendsten Versuche hierüber hat Tonet angegeben. Er fand, daß Ammonjumgas in einer Porzellanröhre über glühende Kohlen geieitet, vlaus saures Gas lieferte. \*) Es geschieht also hier eine wahre chemische Berbindung des Stickstoffs und Wasserstoffes, des Ammoniums mit dem Kohlenstoffe der glühenden Kohlen, in solch einem Berhältnisse, daß Blausaure gezbildet wird. Dieser interessante Bersuch schon allein wis derlegt die Meinung derjenigen Chemiker, welche Phosp phor oder gar Eisen als einen Bestandtheil der Blausaure ansahen. Das Gelingen dieses Bersuchs ist übrigens nicht ohne Schwierigkeiten. Eine nothwendige Bedingung des günstigen Erfolges scheint die starke Glühhitze der, die Kohlen enthaltenden, Porzellanröhre zu sein.

Man vergleiche die Versuche Von jour's. \*\*\*) Leichter gelingt die direkte Zusammensetzung der Blausäure aus Ammonium und Kohle, wenn salzsaures oder schwefelssaures Ammonium mit einem Zusatz von Bleiglätte oder Kalk mit Kohle gemengt, und in einer mit einem pneumatischen Apparat versehenen Retorte dem Glühefeuer auszgesetzt wird. Offenbar dient der Zusatz von Kalk oder Bleiorid nur dazu, durch Bindung der Säure das Ammonium fren zu machen, welches dann in Berührung der glühenden Kohlen Blausäure bildet. Es scheint alse in dieser Hinsicht gleichzültig zu sein, ob man Kalk oder das Orid von Blei oder irgend einem andern Metall wählt, insoferne es nur tauglich ist, das ammonialisch Mittelsalz zu zersetzen, und mit dessen Säure eine nich slüchtige Verbindung einzugehen.

In, Schrader \*\*\* bei ber Behandlung des salzsaurer

<sup>\*)</sup> Crell's chemische Annalen 1796 1r B. C. 45.

<sup>\*\*)</sup> Scheerers Journal der Chemie, 2r B. G. 622.

<sup>\*\*\*)</sup> Scherers Journal der Chemie 2r B. S. 626 - 629.

Ammoniums mit Kalk eine weit geringere Ausbeute an Blausaure erhalten zu haben, als caeteris parjbus mit Bleiglätte; ja er giebt das Berhältniß des blausauren Eisens wie 6 zu I an. Dieser Chemiker und andere mehr scheinen nicht ungeneigt, die größere Menge der erhaltes nen Blausaure dem Sauerstoffe des Metallorides zuzus schreiben, und hieraus zu schließen, die Blausaure ents halte Sauerstoff, oder ihre Erzeugung werde doch durch sauerstoffhaltige Substanzen befördert.

Meinen wiederholten Versuchen nach kann ich dieser Meinung nicht beipflichten. Es ist wahr, wie ich mich selbst überzeugt habe, daß man bei Anwendung des Kalks weniger Blausaure erhält, als vermittelst Bleiglätte, doch micht in dem Verhältnisse von 1. zu 6. Am besten gelang mir der Versuch auf folgende Art:

Vierhundert Grane moglichft trochenes falzsaures Um= monium, zweihundert Grane Bleiglatte, achthundert Grane frisch ausgeglühte Rohle wurden zum feinsten Pul= wer vermengt. Eine fleine wohlbeschlagene glaferne Retorte wurde nun einen Boll hoch mit Rohlenstaub gefüllt, bann wurde die eben angeführte Mischung hinzugefügt, und endlich noch mit einer farten Lage Rohlenpulver bes Dectt. Die pneumatische Rohre wurde gehörig angefüttet, in ein Glas mit acht Ungen bestillirtem Waffer geführt, und die Retorte dem offenen Feuer eines Windofens auss gesezt, welches so schnell, als es geschehen konnte, vers startt murbe. Anfänglich erschien die atmosphärische Luft ber Gefaße, und erft bei einer Dite, die an das Roths gluben granzte, Ammoniumgas. Als die Retorte volls kommen glubte, gab sich sogleich blausaures Gas durch seinen durchdringenden Mandelgeruch zu erkennen. Das

Gas riß etwas Kohlenpulver mit sich, auch erschien ziemlich viel brandigtes Del, welches sich auf der Ober= fläche des vorgeschlagenen Wassers sammelte. Als die Gasentbindung aufhörte, wurde das Apparat aus einans der genommen.

Die Mischung in der Retorte mar ganglich pulvrigt geblieben, hie und ba zeigte fich gegen ben Sals zu etwas angeflogenes, unzerseztes salzsaures Ummonium. Bauch der Retorte war durch bas angehaltene Glubefeuer beinahe ganglich in Reaumursches Porzellain verwandelt. Das Waffer, in welches die pneumatische Rohre geleitet war, hatte eine gelblichte Farbe, einen scharfen Geschmad, und einen aus Ammonium, Blaufaure, und brandichter Dele gemischten Geruch. Es wurde nun bis zur vollfom: menen Gattigung eine Lofung des grunen schwefelfaurer Gifens zugesezt, wodurch eine betrachtliche Menge eines grunen Niederschlages erhalten wurde. Nach dem Dige: riren mit Galgfaure, und gehörigem Aussugen erschien er treflich bunkelblau; scharf getrochnet betrug fein Gewich Dieß ift eine über viermal großere Meng 44 Grane. blausaures Gifen, als Schraber in seinen Bersucher erhielt. \*) Wahrscheinlich beruht dieses auf der großer Menge angewandten Kohlenstaubes, womit die Mischung in meinen Bersuchen ganglich umschüttet war, so, bai jedes Theilchen fich entwickelnden Ammoniumgases durc eine starke Schichte glubender Rohlen zu gehen gezwunger mar.

Unternimmt man den nämlichen Versuch unter voll kommen gleichen Umständen, nur daß statt des Bleioride ätzender Kalk angewendet wird, so bemerkt man gan

<sup>\*)</sup> Scherers Journal a. a. D. S. 629.

andere Erscheinungen. Schon ehe beinahe die Mischung die Temperatur des siedenden Wassers erreicht, fångt das Ammonium an, sich gaskörmig zu entwickeln, und man mag auch das Feuer so schnell, als möglich, verstärken, so ist dis zum vollkommenen Glühen der Retorte schon das meiste entwichen. Es ist also klar, daß in diesem Versuche bei weitem nicht dieselbe Menge Blausäure sich bilden könne, als in dem vorigen, da die reine Kalkerde die ammonialischen Mittelsalze in einer weit niedrigern Temperatur zerlegt, als die Metalloride; und das Ammonium nur mit der glühenden Kohle Blausäure zu bils den sähig ist. Dieß ist jedoch noch nicht der einzige Grund.

Wird nehmlich der Ralk in größerer Menge zugesezt, als gerade nothig ist, das salzsaure Ammonium zu zerlegen, und dieß ist meistens der Fall, so untersuche man den Rückstand. Man wird hier nicht nur salzsauren Kalk, sondern bei der Prüfung mit grünem schwefelsaurem Eissen, noch rein blausauren Kalk sinden, wenn anders das Glühefener nicht zu lange angehalten hat. Der übersichüssige Kalk bindet nehmlich die Blausäure in dem Mosmente ihrer Entstehung, dies ist also eine zweite Ursache, der weit geringeren Menge Blausäure, die man aus aus geführter Mischung erhält.

Wahr ist es, der blausaure Kalk, der sich hier bilz det, zesezt sich bei anhaltendem Glühen auch wieder, aber dieß geschieht ebenfalls auf Rosten der Blausaure; die hierbei wieder in ihre Bestandtheile zerlegt wird. Es ist also nicht nothig, zur Erklärung der Resultate dieses Verssuches den Sauerstoff des Metallorides in Rechnung zu bringen.

Scheele hatte ichon fruber Bersuche angestellt, bie Blaufaure durch dirette Busammensetzung aus ihren Beftandtheilen zu erzeugen. Giner seiner Berfuche, ber feis ner Absicht am besten entsprach, ift gewissermaßen bem Clouet'schen analog. Scheele entbeckte nehmlich, daß eine Mischung aus salzsaurem Ammonium, Roble und Kali tauglich seie, burch Behandlung im Glubefeuer blaufaures Rali zu liefern. Bum Gelingen Diefes Berfuches empfiehlt er ausdrucklich, eine Mischung von Roh= lenpulver und Rali zuerst rothglubend zu machen, und dann ein Stud falgfaures Ummonium auf ben Boden bes Tiegels zu ftogen. \*) Er mußte bemnach bemerkt haben, daß, wenn jener Mischung bas salzsaure Ammonium gleich von Anfang zugesezt wurde, das Ammonium sich noch eher verflüchtige, als die Temperatur die gehörige Hohe erreicht hatte, um eine Berbindung zwischen bem Stickstoffe und Wafferstoffe des Ammoniums, und dem Rohlenstoffe der Rohle zu gestatten.

Zieht man in Betrachtung, daß durch den Zusams mentritt dieser drei Stoffe in der Glühhitze Blausaure entsteht, auch wenn die erwähnte Mischung in verschloss senen Gefäßen behandelt wird, daß die entstehende Blaussäure von dem kräftigsten Desoxidationsmittel, der glühens den Kohle, umgeben ist, so wird man durch diese Ersscheinungen genöthigt, der Blausäure den Sauerstoffges halt abzusprechen. Es ist wahr, man erhält bei Zersetzung der blausauren metallischen und kalischen Verbindungen im Feuer jederzeit etwas Kohlensäure und Kohlenspridgas. Bei den blausauren Metallen rühren diese Prospridgas.

<sup>\*)</sup> Neue Ahandlungen der schwedischen Akademie der Wissenschaften 1784, B. 4. S. 40.

dukte ohne Zweisel von den Driden her, welche ihren Sauerstoff an die Bestandtheile der Blausaure abtreten. Mehrere dieser Dride werden sogar redicirt. z. B. Rupser, Eisen, und dieß bei einer Temperatur, welche sonst bei den besten Reducirmitteln nicht hinreichend gewesen ware. Jemehr ein Metallorid Sauerstoff enthält, desto mehr liesert es im blausauren Zustande destillirt, die oben erzwähnten Produkte, und so umgekehrt. Auf diese Weise liesert das blausaure Silber, dessen Drid nur 0,09 Sauerzstoff enthält, wenig Kohlensaure, und viel unzersezte Blausaure. Ganz entgegengesezt verhält sich z. B. blaussaures Eisen und blausaures Kupfer,

Was die blausauren Alfalien betrifft, so mochte die bei ihrer Zersetzung erscheinende Rohlensaure, theils in adharirender Feuchtigkeit, theils, wenn man die blau= fauren Gifenkalien anwendet, in der Zersetzung des schwar= gen Gisenorides ihren Grund haben; benn ich habe mich burch Bersuche überzeugt, daß möglichst ausgetrocknetes blaufaures Gifenfali, in einer fleinen Retorte behandelt, zwar etwas fohlensaures Rali im Ruckstande hinterlaffe, daß man aber auch reducirtes Gifen babei finde, fo, daß die hier entstandene Rohlensaure im Sauerstoffe des Gifen= priduls ihren Ursprung hatte. Ein rein blausaures Rali von Kohlensaure frei im trockenen Zustande zu erhalten, ift vielleicht unmöglich, also fann mit diesem fein ent= icheidender Bersuch vorgenommen werden. Das Sindurch: treiben blausauren Gases durch glubende glaserne Roh= ren, wurde wohl die entscheidendsten Resultate in dieser hinsicht liefern, wenn man ein vollkommen mafferfreies Bas anwendete; allein bies ware vielleicht eben jo schwer zu erhalten, als ein ganzlich trockenes salzsaures Gas.

Berthollets Meinung über den Sauerstoffgehalt der Blausaure scheint mir der Wahrheit am nachsten zu kom= men, indem er ausdrücklich sagt, er konne das Dasein des Sauerstoffs in einer Substanz nicht annehmen, die, zusammengesezt auß den oxidabelsten Stoffen, eine so hohe Temperatur ertragen konne, ohne sich selbst zu zersetzen. Derselben Meinung ist Proust in seiner trefflichen Abhandlung ) aus ähnlichen Gründen.

Die Zersetzung der Blausaure und ihrer Verbindungen, und ihre Zusammensetzung nach dem Scheelschen und Clouetschen Versuche hat und ihre Vestandtheile entshült. Es ist hieraus klar geworden, daß bei dem Zussammentritt von Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff unter gewissen Verhältnissen und günstigen äußern Umsständen Vlausaure erzeugt werde, ohne daß übrigens der Zutritt des Sauerstoffs hiezu nothig sei, und ohne daß man berechtigt wäre, ihn als Vestandtheil der Blausaure anzuerkennen.

Hausaus kann man schließen, daß zu Bereitung der Blausaure im Großen vorzüglich solche Substanzen fähig sind, welche die drei erwähnte Stoffe schon zusammen

enthalten.

Ju dieser Absicht sind nun auch die thierischen Substanzen in verkohltem Zustande am vortheilhaftesten anzumenden. Man benutzt auch dieselbe zum Behuse des techenischen Gebrauches, zwar nicht zur Bereitung der Blaufaure an sich, sondern zur Erhaltung eines unreinen blaufauren Kalis, welches dann serner zur Erhaltung der Berlinerblaues verwendet wird.

Essai de Statique chimique. T. 2. p. 266.

<sup>\*\*)</sup> a. a. D. G. 578.

Heut zu Tage wendet man gewöhnlich zur Verfertis gung dieser blauen Farbe die thierischen Kohlen an, wels che bei der fabrikmäßigen Erzeugung des salzsauren Am= moniums abfallen. Früher bediente man sich meistens des getrockneten Blutes, woher noch die Benennung Blut= lauge, Blutlaugensäure, u. s. w. herrühren. Wir wer= den weiter unten bei den Bereitungsarten der blausauren Alkalien zu diesem Gegenstande zurückkehren.

Four cron hat uns einen Weg angezeigt, die Blaussaure umittelbar aus thierischen Stoffen zu erhalten. Wenn man seiner Angabe nach koagulirtes Serum mit mäßig starker Salpetersäure übergießt, so entwickelt sich im Anfange etwas Stickgas, nachher aber folgt blausaures Gas. \*) Er halt dieses Verfahren für eben so vortheils haft, und einfacher, als die früher, von Scheele und anderen angegebenen Methoden. Mir hat bei eigener Wiederholung dieses Versuches der Erfolg nicht so günstig geschienen. Man erhält auf diese Art sehr wenig Blaussäure, und es bedarf einer großen Menge thierischen Stofssäure, und Salpetersäure, um nur einige Unzen mit blaussaurem Gas vollkommen angeschwängertes Wasser oder Alkohol zu erhalten.

Ich berühre hier nur kurz einige Versuche, die theils von Westrumb selbst, theils von seinen Anhängern ansgestellt wurden, um den Phosphor als einen Mischungs= theil der Blausaure auf synthetischem Wege zu erweisen. So sollte Phosphor bei Behandlung mit Salpetersäure, und phosphorsaure Kalien bei Behandlung mit Kohlen= staub im Glühefeuer und Fällung durch schweselsaures Ei=

<sup>\*)</sup> Systeme des connaissances chimique, Paris. T. IX. p. 86.

sen, etwas Blausaure und blausaures Eisen geliefert has ben. Der erste Versuch giebt keine Spur von Blausaure, bei den zweiten erhält man zwar öfters einen grünblauer Niederschlag, der sich aber in Säuze wieder auflöst, und bei genauerer Prüfung als phosphorsaures Eisen sich zu erkennen giebt. Es ist durch Fourcron's und Van: que lin's Untersuchungen bekannt, daß phosphorsaures Eisen auf einem gewissen Grade der Lridation blau er scheint. Diese Farbe geht durch Glühen wegen höherer Oxidation, und durch Behandlung mit Kalien wegen Ent ziehung eines Theiles Säure, in die rothgelbe über Eigenschaften, die bei Mangel einer Prüfung durch Säuren, leicht auf die Meinung bringen konuten, als se blausaures Eisen mit im Spiele.

Ich muß hier auch noch eines merkwürdigen Versuche von Buchholz erwähnen. Als er kohlensauren Bary im Feuer behandelte, um nach Pelletiers Method den reinen Varyt darzustellen, erhielt er nebst dem Koh lenoridgas auch blausaures Gas. Duchholz mein es musse hier eine theilweise Zerlegung des Baryts vor gegangen sein, dessen Stickstoff mit dem Kohlenstoffe un Wasserstoffe der Kohle blausaures Gas gebildet hätte Buchholz'ens Genauigkeit als Chemiker ist zu bekannt als daß man in die Richtigkeit seiner Verdachtung Zweist seigen konnte. Doch ist es sonderbar, daß bei den viele Versuchen anderer, die theils für die Darstellung des Nez baryts, theils zur Untersuchung des Kohlenoridgases au ähnliche Weise, und mit denselben Materialien angestell wurden, diese Erscheinung von Niemand bevachtet wart

<sup>\*)</sup> Crells chemische Annaken 1801 B. 2. S. 369.

da doch das blansaure Gas durch seinen durchdringenden Geruch sich auch den unaufmerksamsten Beobachter auf ider Stelle ankundet. Ich habe diesen Versuch auf dieselbe Art wiederholt, ließ aber die pneumatische Röhre in Alfoshol gehen, weil dieser das blausaure Gas leichter absorsbirt. Nach vollendeter Gasentbindung wurde der Alkohol auf gehörige Weise mit Kali, grünen schweselsaurem Eissen, u. s. w. geprüft, es zeigte sich aber meiner Beobsachtung zufolge keine Spur von Berlinerblau.

Wir haben die Frage, ob die Blaufaure Sauerftoff enthalte, verneinend beantwortet. Gine andere Frage ift es, ob die Blaufaure durch gehörige Behandlung Sauer= ftoff aufnehmen tonne, b. b. ob fie einer Drigenation fåhig sei? Berthollet hat schon vor långerer Zeit über diesen Gegenstand Bersuche angestellt. Er fand, daß die Blaufaure oridirte Galgfaure zerlege, und ihren Gauers ftoff aufnehme. Sie erhalte hiedurch einen eigenen Ge= ruch, und schluge bas Gifen nicht mehr blau, sondern grun aus feinen Auflbsungen nieder. Diefer Diederschlag fei in Gauren auflosbar, werde aber, wenn er den Con= nenftralen ausgesezt, ober mit schweflichter Gaure und andern besoridirenden Mitteln behandelt fei, wieder gu gewohnlichem blausaurem Gifen. Getze man aber ber Blaufaure noch mehr oxidirte Galgfaure gu, und ließe fie bann an der Sonne steben, so verbinde fie fich nicht mehr mit dem Waffer, sondern erhalte die Geftalt eines schweren aromatischen Dels, welches im Baffer zu Bo= ben finke. In diesem Zustande sei sie sehr fluchtig, und verwandle sich durch langes Stehen an der Sonne endlich in fleine weiße friftallinische Nabeln. Bei ber Mischung Diefer oridirten Blaufaure mit Ralien entwickle fich fogleich

kaustisches Ammonium, das Kali ist nun kohlensauer ge= worden, die Blausaure aber ganzlich zerstort. \*\*)

Ich weiß nicht wie es fam, bag mir alle Bersuche, die Blausaure zu origeniren, mißlangen. Ich ließ oridirt falzsaures Gas in verschiedenen quantitativen Berhaltnis= fen durch liquide Blaufaure in eben so verschiedene Men= gen ftromen. Burde ber Berfuch lange genug fortgefegt, fo war die Blaufaure ganglich zerftort. Unfanglich ent= wickelte sich beständig fohlensaures Gas, und in der Flusfigkeit fand fich falgfaures Ummonium, fpaterhin, wenn aller Rohlenstoff in Rohlensaure umgewandelt war, wurde auch das Ammonium durch die oxidirte Galgfaure zerlegt, und in dem Ruckstande fand fich blos Salzsaure. Dieß ift das endliche Resultat der Behandlung der Blaufaure mit oribirt falzsaurem Gas. Ich mochte aber die liquide Blaufaure in jedem beliebigen Zeitpunkte abnehmen, fo fand ich die Zersetzung soweit gediehen, als der Zeit nach geschehen konnte, b. h. ich fand noch ungersezte Blau= faure mit salzsaurem Ammonium gemengt, wie ich mich hievon durch Zusatz von ein wenig azendem Kali und De= stillation überzeugte; in der Retorte war salzsaures Rali, und in der Vorlage blausaures Ammonium enthalten. Dieß scheint keine gunftige Unficht fur die Drigenirung ber Blausaure zu gewähren. In ber That konnte ich nie= mals Bildung einer blartigen Substang, noch sonft eine Beranderung bewirken, als ich Blaufaure ben Gonnen= strahlen aussezte, durch welche in verschiedenen Mengen oxidirt salzsaures Gas gestromt war. Eben so fruchtlos lief ein Bersuch ab, eine Mischung von zwei Theilen schwars zem Magnesiumoxide, vier Theilen blausaurem Gisenfali,

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie, T. 1. p. 35.

und drei Theilen Schwefelsaure zu destilliren. Das Des stillat blieb etwas ganz unveränderte Blausaure, der Rucks stand bestand aus schwefelsaurem Kali und blausaurem Eisenmagnesium. Hier hatte also die Schwefelsaure das Drid zuerst aufgelost, welche Verbindung sogleich wieder durch das blausaure Eisenkali zersezt wurde.

Auch das blausaure Eisen ist keiner weitern Dridation sähig, sobald es von dem Minimum seiner Dridation, als weißes blausaures Eisen, zu dem Maximum, als blaues blausaures Eisen übergegangen ist. Die Athmosphäre übt keine Wirkung auf dasselbe aus, eben so wenig verändert es sich durch Sperren mit Sauerstoffgas. Salpetersäure und oxidirte Salzsäure verändern das Berlinerblau nur in so fern, als sie die Blausäure zerstören, und das rothe Drid in Freiheit setzen. In welchem Punkte man auch die Operation unterbricht, so wird man, nach gehöriger hinwegschaffung des Eisenoxids durch Salzsäure, das noch übrige Berlinerblau unverändert wieder sinden.

Wenn eine Mischung von oridirt salzsaurem Kali, salzssaurem Eisen, mit blausaurem Eisenkali gefällt wird, so zeigt sich freilich ein grüner Niederschlag, wird er aber ausgewaschen, und mit Salzsäure übergossen, so übersläßt er, ohne eine Spur von opidirter Salzsäure zu gesben, rothes Drid an die Säure, und der Rest erscheint mit der gewöhnlichen dunkelblauen Farbe. Es ist also hier ebenfalls keine Dridation, sondern eine theilweise Zerssetung des blausauren Eisens vor sich gegangen.

Da die Bestandtheile der Blausaure Kohlenstoff, Was=
serstoff und Stickstoff sind, so entsteht die naturliche Frage,
in welchem Berhältnisse wohl diese drei Stoffe sich ver=
binden, um die Blausaure zu bilden. Eine genaue Be=
antwortung dieser Frage konnte zu interessanten Resulta.

ten führen, aber die Aufgabe ist schwierig. Ihre Auslösung mochte wahrscheinlich am besten gelingen, wenn man
eine genau abgewogene Menge von möglichst trockenem
blausaurem Gas in reinem Sauerstoffgas verbrennte, und
die Produkte mit gehöriger Genauigkeit im Lavoisierschen
Gasometer untersuchte. Allein Apparate dieser Art stunden mir nicht zu Gebot.

3ch glaube auch, eine andere Untersuchungsart fonnte jum 3mede fuhren. Man mußte eine blaufaure metallische Berbindung nehmen, beren quantitative Berhaltniffe bestimmt waren, 3. B. blausaures Gifen, und biefes mit einer hinreichenden Menge schwarzen Magnesoride im pneumatischen Apparate gluben. Die Produkte find nach Scheele \*) blos Rohlenfaure und fohlenfaures Ummo: nium. Die Menge ber freien Rohlenfaure mare bann burch Barntmaffer zu bestimmen, die, welche an bae Ammonium gebunden ift, fonnte man unter ben befann: ten Borfichteregeln und Correftionen burch Austreiben mit Salzfaure erhalten, endlich nach Eriftallisation des falz: fauren Ummoniums nach einem richtigen Berhaltniffe Die Quantitat des Ammoniums, und durch biefes das Ber: haltniß des Stickstoffs und Bafferstoffes in der Blaufaure berechnen.

Daß der Stickstoff eine bedeutende Rolle in der Blausaure spiele, ist nicht in Zweisel zu ziehen. Er ist in solcher Quantität vorhanden, daß bei ihrer Zersetzung sich nicht nur Ammonium in Menge bildet, sondern noch ein Antheil Stickstoffs, mit Kohle verbunden zu Boden fällt, und eine wahre gestickstoffte Kohle bildet. Der Kohlenstoff ist das Princip der Starrheit und Cohäsion; und der Stickstoff nur relativ Faktor der Expansion. In der

<sup>\*) \$1.</sup> a. D. B. 4. G. 41.

Blausaure erlangen beide Stoffe erst durch den Zutritt des Wasserstoffs die ausnehmende Flüchtigkeit. Man könnte also nicht mit Unrecht die Blausaure einen durch Wassersstoff begeisteten Kohlenstickstoff nennen.

Rudolph Mener hat in der Einleitung zu seinem vortrefflichen mit so vielem Aufwand angelegten Werke, die Blausaure, nebst der Bernsteinsaure und Honigsteins faure zu den einfachern Sauern gezählt. \*) Welche Ursiachen Hr. Mener zu dieser Annahme bestimmt haben, wage ich hier nicht zu entscheiden, da dieser Gelehrte seine Fründe erst in einem der folgenden Bände des angeführsten Werkes darstellen wird.

Es wurde schon oben angesührt, daß das blausaure Bas in beträchtlicher Menge von Alkohol absorbirt werde. Diese Blausäure hat den Bortheil, daß sie sich niemals zersezt, sie mag so lange als beliebig ausbewahrt wers ven. \*\*) Zu diesem Zwecke ist es nicht einmal nothig, absoluten Alkohol anzuwenden. Ich hatte gewöhnlichen rektissierten Weingeist mit blausaurem Gas angeschwängert, und sogar nach Verlauf eines Jahres war noch nicht die mindeste Spur einer Zersezung zu entdecken.

Wasser und Alkohol sind jedoch nicht die einzigen Flüssigkeiten, welche die Fähigkeit besitzen, das blausaure Bas aufzunehmen. Nach meinen Versuchen absorbiren die atherischen Dele wenigstens eben so viel blausaures

<sup>\*)</sup> Rudolph Mener sustemathische Darsiellung aller Erfahrungen in der Naturlehre. Erster Band über allgemeiner verbreitete Potenzen bearbeitet von L. v. Schmidt Phiseldeck. Arau 1806 4e S. XVIIII der einleitenden Vorrede.

<sup>\*\*)</sup> Proust a. a. D. S. 585.

Gas, als der Alfohol; am meisten wird aber dieses Gas vom Schwefelather aufgenommen.

Eine halbe Unge blausauren Gifenkalis habe ich in einer Retorte mit einer Mischung von zwei Drachmen fonzen: trirter Schwefelfaure und einer halben Unge Waffer über: goffen. Un bem Retortenhals mar eine pneumatische Robre gefuttet, beren Deffnung unter brei Drachmen reis nes Terpentinol geleitet wurde. Das fich entwickelnde blaufaure Gas murbe schnell von dem Dele absorbirt, welches sich in einem engen Flaschchen über einer geringer Quantitat Baffers befand. Das Del murde trube, und peranderte seine mafferhelle Farbe in die gelblichte. Nach: bem es einige Stunden geftanden, hatte fich auf ben Boben bes Glaschens etwa zwanzig Grane eines schwerer goldgelben Deles abgefest, das fich bei dem Schutteli mit dem Waffer mit diesem nicht vermischte, sondern ba rinn zu Boden fank. Ich werbe unten, wo die Red von dem Dele der bittern Mandeln fein wird, auf dieses funftliche Del zuruckfommen.

Ganz auf ähnliche Art wurden zwei Drachmen rektificirten Schwefeläthers mit blausaurem Gase gesättigt. Be dieser Operation war das den Aether enthaltende Gläscher beständig mit Schnee umgeben, um es kühl zu erhalten Der Aether nahm das blausaure Gas von vierhunder Granen blausaurem Eisenkali völlig auf, und würde woh auch noch mehr davon absorbirt haben. Diese Berbindun ist ausnehmend flüchtig. Wenn das Glas, worinn stausbewahrt ist, nur einige Zeit in der Hand gehalter und dann geöffnet wird, so entweicht das blausaure Gas mit Aether verbunden, unter starken Schäumen. Mahüte sich, diesen Dampf einzuathmen, oder überhaux diesen Bersuch ohne Vorsicht zu unternehmen, wenn ma

sich nicht der Gefahr aussetzen will, einen Erfolg zu ers
fahren, wie ich ihn bei der Einwirkung der Blausaure
auf den thierischen Organismus aus eigener Erfahrung
anführen werde.

Auch die in Naphta und atherischen Delen absorbirte Blausaure zersezt sich eben so wenig, als die, welche mit Alkohol bereitet wird. Die Ursache dieser Erscheinung kann nicht in dem Sauerstoffgehalte des Wassers liegen, in welchem sich unter gleichen Verhältnissen die Blausaure zerlegt, da das Wasser nicht zersezt, und das entstandene Ummonium keinesweges kohlensauer ist.

Eigentlich ift es nur die Blaufaure, die von freien Studen in ihre Bestandtheile zerfallt, weil ihre Uneig= nung zu dem Waffer nicht beträchtlich ift. Es muß hin= jegen zwischen diesen fohlenwafferftoffhaltigen Gubstangen, ie wir unter bem Namen Alkohol, atherische Dele, und Uether kennen, und der Blaufaure eine Anziehung Statt inden, die hinreichend ift, die Zersetzung jener Gaure u hindern. Die Wirkung zeigt fich um so deutlicher, weil elbst gewässerter Weingeift dazu hinreichend ist. Auch venn ein atherisches Del anhaltend mit gewässerter Blau= aure geruttelt wird, verlagt die Blausaure groftentheils hr voriges Ercipiens, das Waffer, und verbindet fich nit dem atherischen Dele. Es ift sich übrigens über diese iahere Verwandschaft der Blausaure zu den erwähnten Substanzen nicht zu verwundern; denn die Analogie der Be= tandtheile lagt eine genauere Berbindung zu, als fie mit em auf einer gang andern Stufe ftebenden Baffer mogs ich ist.

Die fetten Dele schienen mir nur wenig blausaures Bas aufzunehmen; sie sind zu indifferent fur Blausaure, velche sich durch ihren beträchtlichen Gehalt an Wassers

stoff und Stickstoff schon weit über die Stuffe der fetten Dele erhoben hat.

Man kann die Menge des in irgend einer dieser Flussigkeiten enthaltenen blausauren Gases leicht bestimmen,
wenn man eine gewisse Menge mit Aetskalilauge im Uebers
schusse schüttelt, mit grünem schwefelsaurem Eisen fällt,
das überschüssige Eisenoxid mit Salzsäure hinwegnimmt,
und den Niederschlag endlich auswascht und trocknet; alss
dann bestimmt man nach dem Gewichte des erhaltenen
blausauren Eisens die Menge der Blausäure.

Die gewässerte Blausaure, mit Phosphor oder Schwes fel in Digestion gebracht, schien nichts von beiden Kor= pern aufzunehmen. Wie sich diese Substanzen zum blau= saurem Gase verhalten, habe ich nicht untersucht.

## Berbindung

der Dlaufaure mit den Alfalien und Erben.

Wir haben im vorigen Abschnitte die Bestandtheile der Blausaure kennen gelernt. Auf dem analytischen als synthetischen Wege sowohl, zeigte sich diese Saure aus Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff zusammengesezt, ohne wahrscheinliche Gegenwart des Sauerstoffs. Eine aus erwähnten Stoffen bestehende Substanz sollte der Analogie nach eher eine basische, als saure Reaktion zeis gen. Bekanntlich gehört Ammonium, eine Verbindung won Wasserstoff und Stickstoff, unter die kräftigeren Basisen, und der Hinzutritt von Kohlenstoff zu diesen zwei Stoffen, scheint nicht sonderlich geeignet zu sein, ihnen den entgegengesetzen Charakter zu ertheilen.

Auch hat die Blausaure für sich wirklich keine Eigensschaften, die uns berechtigten, sie den Sauren zuzutheis Ien. Sie verändert keine Pflanzenfarbe, hat nicht den mindesten sauren Geschmack, detonirt im gasförmigen Zusstande mit Sauerstoffgas, und ist nach Art der Combusstibilien in ätherischen Delen, Alkohol und Aether auflösslicher, als im Wasser. Dies läßt uns zum voraus keine seste Verbindung zwischen ihr und den alkalischen Basen ahnden. In der That steht sie auch hierinn der schwächssten Saure, der Kohlensäure, nach, welche gegen die Blausäure die Rechte einer stärkern Säure behauptet.

Die Berbindung der Blaufaure mit Alkalien haben, im Ganzen genommen, folgende Eigenschaften:

1) Sie werden durch alle Gauren zersezt.

2) Die Reaktion der Basengegen Pflanzenfarben list bei ihnen nicht einmal vermindert, vielweniger aufgehoben.

3) Ihr Geschmack ist alkalisch, sogleich aber von ei= nem bitterscharfen Kerngeschmack begleitet.

4) Ihre Auflösungen werden ohne Ausnahme bei ans haltendem Sieden zersezt, die Base bleibt kohlens sauer zurük, und zu gleicher Zeit entbindet sich Ams monium mit etwas noch unzersezter Blausäure.

Dieses sind die auszeichnenden Eigenschaften der rein blansauren Alkalien. Sie verlieren dieselben ganzlich, wenn sie mit den blausauren Driden des Goldes, Silsbers, Rupfers oder des Eisens zusammenkommen. Ein Theil dieser Oride wird von ihnen wirklich aufgelöst. Die nun entstandene dreifache Verbindung ist von der vorigen binaren ganzlich verschieden. Mehrere dieser Salze kristallisiren regelmäßig, haben ihre alkalische Resaction verloren, werden weder in der Siedhitze, noch selbst durch die schwächern Säuren zersezt, kurz, sie bez sitzen alle Eigenschaften, welche den Neutralsalzen zur kommen.

Die bloß zweifachen Berbindungen der Blausaure mit den Basen werde ich kurzhin, z. B. blausaures Kali, blausaurer Kalk, u. s. w. nennen, bei den dreifachen Berbindungen aber werde ich nach Gehlens Vorschlag den Namen des Metalls hinzusetzen, durch welches sie zum dreifachen Salze konstituirt sind, \*) also z. B. blaus saures Eisenkali, blausaurer Kupferkalk, u. s. w.

Zuerst von der Bereitung und den fernern Gigenschaf=

ten der blausauren Ralien und Erden.

Die Gewinnung des blausauren Kalis ist leicht und einfach.

<sup>\*)</sup> Gehlens Anmerkung zu Proufts angeführter Abhandlung. S. 553.

Man nehme auf eine beliebige Art zubereitete reine Blausaure, und sättige sie mit reinem ätzenden Kali. Der Sättigungspunkt läßt sich aber in dieser Operation aus vorhin angeführten Gründen, nicht durch Pflanzensfarben bestimmen, wie bei anderen Salzen. Wir müssen also zum Prüsen eine Auflösung einer Substanz nehmen, die durch reines Kali gefällt, aber wegen dem Umtausch der Basen nicht verändert wird. Zu diesem Zwecke entssprach mir eine Auflösung der salzsauren Talkerve am besten. Wenn also eine Probe der Mischung des Kali und der Blausäure durch eben erwähnte Auflösung nicht mehr verändert wird, so kann man sie als gesättigt bestrachten, und in dieser Sigenschaft in einem wohlverstopseten. Glase aufbewahren, um sie vor dem Zutritte der Kohlensäure aus der Atmosphäre zu sichern.

Es verfteht fich , daß man zu Bereitung bes blaufaus ren Ralis ein gang bon Rohlenfaure freies Rali anwens ben muß, weil die Blaufaure nicht im Stande ift, die Rohlenfaure von dem Rali zu trennen. Jedem Chemifer ift bekannt, daß die Bereitung eines chemisch reinen aben= ben Ralis, welches gang frei von Rohlensaure, Riesel= erde, Thonerde u. f. w. sein soll, nicht zu den leichten Arbeiten gehore. Ich habe mir beswegen ein anderes Berfahren zu Berfertigung bes blausauren Ralis ausges bacht. Bu biesem 3wecke bediente ich mich bes blausaus ren Kalkes. Seiner Losung in Waffer wird so lange milbes Rali, welches burch Berbrennen bes fauren wein= fteinsauren Kalis erhalten murbe, zugesezt, bis ber lezte Tropfen keine Trubung in der Fluffigkeit hervorbringt. Es wird nun filtrirt, der Rutstand auf dem Filtrum ift tohlensaurer Ralk, und die Flussigkeit enthalt das blaus

saure Kali. Auf diese Art erhält man es leicht und pollkommen rein.

Es kristallisiert nicht; vielleicht mag auch die bestäns dige Zersetzung und Bildung des kohlensauren Kalis, die während der Abdampfung vor sich geht, die Kristallisas tion zum Theil verhindern. Diese Eigenschaft hat es übrigens mit den andern blausauren Kalien und Erden gemein. Eben in dieser Zersetzung liegt auch der Grund, warum wir sie nicht in vollkommen trockenem und zus gleich kohlensäurefreiem Zustand erhalten können.

Man könnte glauben, die Trennung der Blausaure in ihre Bestandtheile beim Sieden der blausauren Alkaslien, und die Erzeugung von Kohlensäure beruhe auf dem Zutritt der Atmosphäre, durch welche der Kohlenstoff der Blausäure gesäuert würde. Dies ist keineswegs der Fall, denn beim Abdampfen erwähnter Flüssigkeiten in Retorten, zeigen sich die nämlichen Erscheinungen. Nach unserer Annahme, daß die Blausäure selbst keinen Sauerstoff enthalte, muß also der Grund der Oridation in dem Wasser liegen, welches in diesem Versuche zersezt wird. Die reine Blausäure zerlegt sich zwar auch im geswässerten Zustande, das Wasser hat jedoch hierauf keinen Einssluß, wie schon früher angegeben wurde. Es entsteht keine Spur von Kohlensäure, sondern es zeigt sich nur Koble.

Alls ich einer Retorte, worinn eine verdünnte wässes rigte Auflösung des blausauren Kalis kochte, einen pneus matischen Apparat anfügte, so erhielt ich kaum eine Spur von Wasserstoffgas. Dies schien mir anfangs befrems dend, weil ich mir nicht erklären konnte, wo der Wassers stoff des hier nothwendig zersezten Wassers hingekommen sein mochte. Die Erscheinung wurde mir erst klar, als ich mich erinnerte, daß der braune Satz, welchen die Blausäure bei ihrer freiwilligen Zerlegung fallen läßt, nichts weniger als eine reine Kohle sei, sondern noch eine beträchtliche Menge Stickstoff enthalte. So wie bei jener freiwilligen Zersetzung der Kohlenstoff zu Boden fällt, verbunden mit dem Antheile des Stickstoffes, welz cher zur Bildung des Ammoniums überflüssig war, eben so verbindet sich beim Sieden des blausauren Kalis diese Portion Stickstoff mit den freigewordenen Wasserstoffe des zerlegten Wassers, und bildet eine neue Menge Amsmoniums. Es konnte sich also in meinem Versuche kein Wasserstoffgas zeigen.

Das blausaure Rali ift im Alfohol auch auflöslich, und dieses ift ein Mittel, es von andern fremden Gals gen zu reinigen, mit benen es etwa vermischt mare, g. B. von fohlensaurem Kali, blausaurem Gisenkali, welche beide in Alfohol nicht losbar find. Prouft, der uns zuerst über die Eigenschaften dieser blausauren Berbin= dungen nahern Aufschluß gab, grundete auf die Auflos= lichkeit des blausauren Ralis im Akohol eine Methode, daffelbe zu erhalten. Dach seiner Angabe foll man eine fonzentrirte Blutlauge mit Alfohol vermischen und schut: teln: Dieser nimmt das blausaure Rali allein auf, und lagt die andern Galze ber Blutlauge zuruck. Doch bes merkt Proust hierbei, diese Auflosung sei felten von einem kleinen Untheile schwefelwasserstofften Ralis frei, weil dieser beinahe in jeder Blutlauge enthalten, und auch im Alfohol auflosbar ware.

Diese Proustische Methode mag in der Nähe einer Berlinerblanfabrike vortheilhaft sein, wo man Blutlauge in beliebiger Menge, und von jedem Grade der Konzenstration erhalten kann. Anders verhält es sich, wenn

man die Blutlauge felbst bereiten muß. Die Arbeit ist unangenehm, das Gelingen hängt von manchen Umstänzden ab, und der Gehalt der Blutlauge an blausaurem Kali ist sehr verschieden. Die direkte Zusammensetzung dieses Satzes aus seinen Bestandtheilen, oder seine Berzfertigung aus dem blausauren Kalk, ist ohne Zweisel die vortheilhafteste Methode.

Das blausaure Kali ist das reagirende Mittel, weldes seit Erfindung der Blutlauge bis beinahe zu den
neuesten Zeiten von den Chemikern so fleißig gesucht
wurde. Es sollte nehmlich als Reagens auf Eisen
dienen, durfte aber deswegen kein Eisen enthalten,
wie das zu dieser Absicht gewöhnlich angewendete
blausaure Eisenkali. Aus diesem suchte man früher das
Eisen durch Behandlung mit Saure abzuscheiden, erreichte auch diesen Zweck völlig, nur war es Schade,
daß dann ebenfalls das blausaure Kali gänzlich zers
sext war. Späterhin gaben verschiedene Chemiker eben
so verschiedene Methoden an, ein eisenfreies blausaures
Kali zu erhalten, z. B. Klaproth, Brugnatelli,
Westrumb, Loritz u. a. m.

Manche dieser Versahrungsarten waren sehr langs wierig, z. B. die von Richter angegebene. Nach seiner Vorschrift wurden drei Theile getrocknetes Blut mit einem Theile milden Kali vermischt, und in einem verschlossenen Schmelztiegel bis zum Verschwinden jez des Flämmchens geglüht. Die Masse wurde ausgez laugt, die Lauge zur Absonderung des freien Kalis mit essigsaurem Kalk gefällt, und dann kriskallissirt. Fezt wurden die Kristalle mit Alkohol, dem der achte Theil konzentrirte Essigsaure zugesezt war, anhaltend geschütz welt, und endlich getrocknet. Aus einer Mischung von drei Pfunden getrocknetem Blute, und einem Pfunde Kali, erhielt Richter nur drei Lothe des eisenfreien Salzes. \*)

Diese so geringe Menge war eine nothwendige Folge bes angewandten Berfahrens; man hatte fich nicht wuns bern durfen, wenn Richter gar fein blausaures Rali erhalten hatte. Da lezteres im Alkohol leicht auflos= lich, durch das Abdampfen, und durch bie schmächsten Gauren zersezbar ift, so mußte beim Ginkochen ber Lauge, Behandlung mit effigsaurem Ralt, Alfohol und freier Effigfaure nothwendig der großte Theil des ge= bildeten blausauren Kalis wieder verlohren gehen. Auch wird man schwerlich bazu gelangen, auf diesem Wege ein vollkommenes reines blausaures Kali zu er= halten. Wird bas Gluben bes Gemenges von Blut und Kali långer fortgesezt, ober zu sehr erhöht, so bildet sich neben dem blausauren Kali durch Aufnahme bes im Blute enthaltenen Gifens auch blausaures Gis senkali. Man sehe hieruber Buchholzens Prufung bes Richterschen Berfahrens. ")

Durch die Methode Hildebrandts erreichte man seinen Zweck besser, obwohl sie auch unnöthig verviel=
facht scheint. Der Borschrift dieses Gelehrten zu Folge wird eine beliebige Menge Berlinerblau durch Aus=
waschen mit Schweselsäure und Wasser von seiner
Thonerde befreit, und nachher aus ihm durch die ge=
wöhnliche Behandlung blausaures Eisenkali verfertigt.

<sup>\*)</sup> Richter über die neuesten Gegenstände in der Chemie 11tes Stud.

<sup>\*)</sup> Gehlens neues allgemeines Journal der Chemie. B. 1. S. 407.

Mittelst diesem wird aus schwefelsaurer Eisenlösung aufs Neue blausaures Eisen verfertigt, und dieses abermals mit Saure und Wasser ausgewaschen. Nun wird dies ses Blau durch reine kaustische Lauge in der Kalte zers legt, aus dem wiederentstandenen blausauren Eisenkali die Blausaure durch Destillation mit Schwefelsaure ges trennt, und mit reinem eisenfreien Aethali gesättigt.

Auf diese Berfahrungsart erhalt man freilich ein reines blaufaures Rali. Bei ber Deftillation ber Blaufaure aus bem blaufauren Gifentali fann fein Gifen übergeben , es mußte benn bei zu farkem Feuer ein kleiner Theil blausauren Gisens mechanisch burch bie Dampfe in die Borlage mit übergeriffen werden. Gollte dieses auch geschehen sein, so bleibt bei einer Rektifi= fation uber etwas Talferde bas blaufaure Gifen fos wohl , als die fremden Gauren, welche die Blaufaure vielleicht verunreinigen , zuruck. In Diefer Sinficht ift es also nicht nothig, zu dieser Arbeit ein chemisch reis nes blausaures Eisenfali anzuwenden, und auch bas legtere mag auf eine leichtere Urt erhalten werben. In wiefern die blaufauren Alkalien als Reagentien auf Gifen dienen fonnen, werden wir bei ber Berbindung der Blaufaure mit bem Gifen weiter untersuchen.

Das blausaure Natrum wird am besten au dieselbe Art, wie das blausaure Kali, bereitet, nehm: lich entweder durch direkte Zusammensetzung von Blaussaure und reinem ätzenden Natrum, oder durch blaussauren Kalk, und mildes Natrum, nach der bei dem blausauren Kali angegebenen Art. Es besist die nehm: lichen Eigenschaften, wie das blausaure Kali. Als ich eine Ausschung, welche ohngefähr drei Drachmen dieses Salzes enthielt, abdampsen ließ, um sie zu kristallisse

ren, so schoß bei der Abkühlung zuerst kohlensaures Natrum an, nachher gerann die ganze Flüßigkeit zu weiner unförmlichen Salzmasse. Es scheint nach diesem idas blausaure Natrum keine sonderliche Kristallisationss schigkeit zu besitzen.

Blausaures Ammonium. Man kann dasselbe auf die beim blausauren Kali und blausauren Nastrum angegebene Weise erhalten. Es giebt jedoch einen Weg, sich dieses Präparat weit leichter und schneller zu verschaffen, nehmlich durch blausaures Eisenams monium.

Schon Scheele hatte bemerkt, daß blausaures Eissenammonium, wenn es für sich destillirt wird, Berslinerblau zurück lasse. In der Vorlage fände sich ein klüchtiger alkalischer Geist, mit dem färbenden Stosse des Berlinerblau's geschwängert. Dei Wiederhohlung dieses Versuches fand ich, daß blausaures Eisenammosnium in Wasser gelöst, und destillirt, wirklich sein weißes blausaures Eisen gänzlich zurücklasse, und daß das Ammonium, mit Blausäure verbunden, in die Vorslage übergehe. Auf diese Art erhält man ein ganz reines blausaures Ammonium.

Eben so leicht habe ich es mir durch blausaures Eisens kali verschafft, auf folgende Art: Ich nehme drei Theile salzsaures Ammonium, und zwei Theile blausaures Eisenskali. Diese zwei Salze werden wohl gepülvert, und ges mischt in eine Retorte gethan und mit zehn Theilen Wassier übergossen. In der wohlangefügten, nicht zu kleinen Borlage muß auch noch etwas Wasser vorgeschlagen sein, um die ersten flüchtigen Dämpse auszunehmen, eben so

<sup>\*)</sup> Scheele a. a. D. B. 3. S. 264.

muß ebenfalls die Vorlage mit nassen Tüchern beständig kühl erhalten werden, wenn man das Zerspringen des Ap parats vermeiden will. Es wird dann bei gelinder Siedhiße so lange destillirt, bis beinahe alle Flüssigkeit herüber gegangen ist. Man hüte sich, mit der Destillation zu lange fortzusahren, um nicht etwa das blausaure Eisen welches sich in der Retorte niedergeschlagen hat, zu zer seizen, und hiedurch das Destillat zu verunreinigen.

Es geht in dieser Operation eine doppelte Zerlegung vor. Die Salzsäure des salzsauren Ammoniums begieb sich an das Kali des blausauren Eisenkalis, das Ammo nium hingegen verbindet sich mit der Blausäure und der weißen blausauren Eisen, und bildet nun blausaures Eisenammonium.

Schon bei dem trockenen Zusammenreiben der beide Salze entwickelt sich der flüchtige Geruch des blausaure Eisenammoniums. Bei fernerer Erhitzung der Auflösun folgen die Blausaure und das Ammonium ihrer Tenden zur Expansion, und der dritte Bestandtheil, das weiß blausaure Eisen, bleibt in der Retorte zurück.

Das angegebene Verhältniß beider Salze habe is durch wiederholte Versuche als das vortheilhafteste gesur den. Gleiche Theile salzsaures Ammonium, und blausaures Eisenkali zerseizen sich nicht vollkommen. Nach diese Vereitung kann auch das blausaure Ammonium in jeden Grade der Konzentration erhalten werden, je nachder mehr oder weniger Wasser zur Auslösung und zum Voschlagen angewendet wird. Diese Methode ist überhaus die kürzeste und vortheilhafteste, sich ein blausaures alke lisches Salz in größter Reinigkeit zu verschaffen. Ist chemischen Gebrauche leistet dieses Salz, wenige Fal ausgenommen, wo das Ammonium Störung in die Be

suche bringen wurde, dieselben Dienste, wie das blaus saure Kali, dessen Bereitung umständlicher und schwieris ger ist.

Wenn bas blaufaure Ammonium aus trockenem blau= jaurem Gifenfali und trockenem falgfaurem Ummonium entbunden wird, fo entweicht es groftentheils gasformig, und muß unter Gefagen, die mit Queffilber gefullt find, aufgefangen werden. Alfohol und Waffer absorbiren Dies ies Gas leicht. Es lagt fich in Berührung mit atmos= bharischer Luft entzunden, hiebei verbrennt aber nur tiner seiner Bestandtheile, die Blaufaure. Der andere Bestandtheil, das Ammonium, wird durch die, in ber verbrennenden Blaufaure entstandene Rohlenfaure in fon= fretes fohlensaures Ummonium umgewandelt. Man fann Diesen Erfolg leicht beobachten, wenn man eine Mischung oon falgfaurem Ummonium und blaufaurem Gifenfali in inem Glaschen mit enger Mundung erhigt, und bas entweichende Gas anzundet. Unter bem Rande des Gla= es zeigen sich in kurzer Zeit kleine Kriftalle kohlensau= en Ammoniums. Gine abnliche Erscheinung beobachtete Prouft bei ber Destillation des blausauren Gifenfalis, ils er das entweichende Gas entzundete. \*)

Das fluffige blausaure Ammonium besizt einen durchs vringenden Geruch, in welchem weder das Ammonium, noch die Blausäure, zu verkennen sind. Genau so verhält nich dessen Geschmack, der zugleich kernbitter und ammos nialisch ist. Durch Sieden wird es nicht zersezt, da es thon lange vor der Temperatur des kochenden Wassers lüchtig ist. Sezt man das gewässerte blausaure Ammos nium der Luft in einem weiten Gesässe aus, so verslüchs

<sup>\*)</sup> Proust a. a. D. S. 571.

tiget es sich, bevor die Kohlensaure der Atmosphäre ein beträchtliche Zerlegung auf dasselbe ausüben konnte. De Rückstand ist Wasser, welches oft kaum eine Spur koh Iensauren Ammoniums enthält. Bei dieser so großer Flüchtigkeit des blausauren Ammoniums versteht es sid von selbst, daß von einer Kristallisationsfähigkeit gar nich die Rede sein konne.

Blausaurer Kalk. Man gewinnt dieses Produkt am leichtesten, wenn man eisenfreien ätzenden Kalk durch Besprengen mit Wasser zu Pulver löscht, und von diesen Pulver so viel in liquide Blausäure bringt, als sie auf zunehmen im Stande ist. Dieß ist der Scheel'sche so genannte Liquor probatorius. Da bei dieser Berei tungsart der Kalk immer etwas überschüssig in der Flüs sigkeit ist, so empsiehlt Scheele eine so große Meng mit Kohlensäure angeschwängerten Wassers zuzusetzen als zur Füllung eines gleichen Maßes von Kalkwasser er forderlich wäre. Dich erreichte denselben Zweck leichter indem ich nach der beim blausauren Kali angegebenen Me thode dem absiltrirten blausauren Kalk so lange freie Blau säure zusetze, bis er eine Ausschung der salzsauren Talk erde nicht mehr trübte.

Er ist im Wasser leicht auflöslich. Zum Kristallistrer konnte ich den blausauren Kalf nicht bringen, denn sein Ausschiung wird in erhöhter Temperatur noch weit schnel ler zersezt, als dies bei dem blausauren Kali oder Natron geschieht. Kaum kommt die Flüssigkeit ins Kochen so sondert sich höchst sein zertheilter kohlensaurer Kalk ab so daß die Ausschiung in kurzer Zeit undurchsichtig weitwird. Ist das Ganze die zur Tröckene abgedämpst, s

<sup>+)</sup> Scheele a. a. D. B. 4. S. 33.

indet man den blausauren Kalk größtentheils zerlegt. Der Rückstand ist kohlensaurer Kalk, mit einem geringen Ans heile noch unzersetzten blausauren Kalkes vermischt.

Bei diesem Versuche hat man wirklich den klarsten Beweis für die Zersetzung der blausauren Alkalien, wähs end dem Sieden ihrer Auflösungen, da man hier vor lugen den kohlensauren Kalk entstehen sieht; auch wenn ie Flüssigkeit in Retorten gekocht wird.

Sonst hat der blausaure Kalk alle Eigenschaften mit en übrigen blausauren Alkalien gemein. Man kann ihn ach Scheeles Art als Reagens anwenden, oder auch ur leichtern Bereitung des blausauren Kalis, u. s. w. renußen. Er muß in sehr genau verschlossenen Gläsern usbewahrt werden, weil er die Kohlensäure noch stärker nzieht, als selbst das blausaure Kali.

Blausaurer Barnt. Er wird völlig auf dieselbe irt, wie der blausaure Kalk erhalten: nehmlich durch fättigung einer beliebigen Menge Blausaure mit einer uflösung des reinen ätzenden Barnts. Die Neutralität ieser Berbindung wird durch salzsaure Talkerde geprüft.

Die Auflösbarkeit des blausauren Baryts im Wasser inicht im gleichen Verhältnisse, wie die des blausauren alkes. Beim Sieden der Auflösung erfährt sie das ähns the Schicksal der blausauren Alkalien; es erzeugt sich whlensäure. Hat das Kochen nicht zu lange angehalten, sinden sich nach dem Erkalten bei dem niedergefallenen hlensauren Baryt auch noch ganz kleine Kristalle von zerseztem blausauren Baryt. Diese Kristalle schienen ir tafelförmig zu sein, und konnten vermittelst kochens m Wasser leicht von dem entstandenen kohlensauren Bast getrennt werden,

Es scheint die geringere Auflöslichkeit des blausaurer Barnts mit der ebenfalls geringen Lösbarkeit des blausauren Eisenbarnts in Analogie zu stehen.

Von dem blausauren Strontian \*) kann id nichts Näheres angeben, da es mir zu Bersuchen hier über an dem nothwendigsten Material, dem Strontian sehlte. Er müßte ohne Zweifel auf dieselbe Art bereite werden, wie der blausaure Kalk, und Barnt. Nach Henry \*\*) ist der blausaure Eisenstrontian sehr leich auslöslich im Wasser. Wahrscheinlich wird sich der rei blausaure Strontian eben so verhalten. Auch in seine anderen Eigenschaften möchte er mit den übrigen blausau ren Alkalien übereinkommen.

Blausaure Talkerde. Wenn man flussige Blatschure mit völlig reiner gebrannter Talkerde hinreichent Zeit in gelinder Wärme digerirt, so erhält man diest Produkt. Die Talkerde wird von der Blausaure nic ganz leicht aufgenommen. Man kann die Operation bischleunigen, wenn diese Erde vor dem Gebrauche m Wasser zu einem unfühlbaren Brei angerieben wird.

Auf eine andere Art erhielt ich die blausaure Talkert als ich eine Lösung des blausauren Kalkes anhaltend n Kohlensaurer Talkerde schüttelte, und dann filtrirte. D Rückstand war kohlensaurer Kalk, und die Flüssigkeit er hielt die blausaure Talkerde.

Die Talkerde steht in ihrer Verwandschaft zur Bla säure allen vorher angeführten Substanzen nach; sie wi

<sup>\*)</sup> Siehe Henry über das Berhalten des Barnts und Strains zur Blausäure. Scherers Journal der Chemie. B. S. 672.

<sup>\*\*)</sup> a. a. D.

urch Kali, Ammonium, Kalk, u. s. w. aus ihrer Bers indung mit Blausaure getrennt. ")

Von der Thonerde nimmt die fluffige Blitusaure ach Scheeles Versicherung nichts auf. \*\*) Ich verzuchte es auch vergebens, eine Verbindung mit frisch gezillter Thonerde und Blausaure zu bewerkstelligen. In er Meinung, diesen Zweck vielleicht durch doppelte Verzandschaft zu erreichen, fällte ich salzsaure Thonerde mit ausaurem Animonium. Das Präcipitat wurde ausgezasichen, es zeigte sich aber beim Auslösen in Säuren ine Spur von Blausaure. Diese Verbindung scheint so nicht möglich zu sein.

Von den Verbindungen der übrigen Erden mit der lausäure kann ich nichts sagen, da es mir bei dem Langel dieser Erden nicht möglich war, Versuche hiers ver anzustellen.

<sup>&</sup>quot;) Scheele a. a. D. B. 4. S. 33.

<sup>\*\*)</sup> Scheele a. a. D.

## Berbindungen

der blausauren Alkalien und Erden mit blausauren Metallogiden.

Wir haben die Eigenschaften der blausauren Alkalien kennen gelernt. Schon weiter oben wurde angeführt, daß eine drenfache Verbindung zwischen Blausaure, Alskalien und Metalloxiden möglich sei, und daß die Prosdukte hievon sich gänzlich von den blausauren Alkalien unterscheiden. In der That, bei Betrachtung des äußerst geringen Insammenhanges ihrer Faktoren scheinen sie die niedrigste Stuffe unter den Salzen einzunehmen; und eher Conexistenzen, oder, nach Winterls Ausdruck, Synsomazien zu sein, als Produkte einer Verbindung, die sich Kraft chemischen Gegensatzes gebildet hat.

Ein ganz anderes Ansehen gewinnt die Sache, wenn die blausauren Alkalien oder Erden mit den Oxiden einis ger Metalle in Berührung kommen. Sie nehmen von dieser auf, und bilden sich zu dreifachen Berbindungen; einigen dieser kann man einen Rang unter den vollkoms mensten Neutralsalzen nicht absprechen.

Den ersten Platz unter diesen dreifachen Sätzer nimmt das blaufaure Eisenkali ein, d. h. eine Verbindung, von Eisen auf dem Minimum seiner Drie dation mit Blausaure und Kali.

Es ist noch hier zu bemerken, daß das Eisen vid sowohl, als jedes andere Metalloxid mit keinen blansaurem Kali oder Erde in Verbindung treten könne, ohne vorher selbst im blausauren Zustande zu sein dies ist eine Thatsache, wovon ich mich durch Versuch überzeugt habe.

Man schüttle eine Auflösung des blausauren Kalis mit Eisenorid, welches aus dem grünen schwefelsauren Eisen durch ätzendes Ammonium kurz vorher niedergeschlagen worden ist. Ein Theil des Driduls wird aufgelöst wers den, und das blausaure Eisenkali bilden, in der vorhin neutralen Flüssigkeit wird man nun bei Prüfung mit salzssaurer Talkerde freies Kali sinden. Es hat also das Orid dem blausauren Kali Blausaure entzogen, und sich zu blausaurem Eisen gebildet, wodurch ein Theil des Kaslis frei werden mußte.

Ein anderes ist es, wenn das Drid kohlensauer, oder mit irgend einer Saure verbunden, auf ähnliche Art behandelt wird. In diesem Falle geschieht dops pelter Umtausch; die Saure des Drids verbindet sich mit dem Rali, die Blausaure mit dem Dride, das entstandene blausaure Drid mit dem unzersezten blaussauren Kali zum dreifachen Salze. Also auch hier mußte das Drid erst in blausaures Orid verwandelt sein, ehe es die erwähnte Verbindung eingieng.

Ein dritter Fall zeigt sich, wenn ein schon bereites tes blausaures Drid mit blausaurem Kali in Berühstung gebracht wird. Hier bemerkt man keine Bersänderung des blausauren Kalis, sondern das blaussaure Drid wird unmittelbar aufgelöst, und bildet sich zu der dreifachen Berbindung. Keine Spur von freier Blausaure zeigt sich hier, welches wohl geschehen müßste, wenn das Drid als solches, und nicht als blausaures Drid, die erwähnte Berbindung eingehen würde.

Wir wenden uns zuerst zu der Bereitung und den Eigenschaften des blausauren Eisenkalis.

Bei seiner Verfertigung zum chemischen Gebrauche bedient man sich gewöhnlich des Verlinerblaues. Schon zu Anfange dieser Abhandlung wurde angegeben, durch welche Mittel dieses unreine blausaure Eisen von seinen fremdartigen Bestandtheilen am besten befreit werde.

Die gewöhnlichste Bereitung des blausauren Eisenkalis geschieht durch Behandlung des Berlinerblaues mit kaustischem Kali. Zu dieser Absicht trägt man in eine verdünnte kochende kaustische Lauge so lange sein gepulvertes Blau hinein, bis die letzten Antheile ihre Farbe nicht mehr in das schmuzige Rothgelb verändern. Dann wird filtrirt, und die Flüssigkeit entweder zum Gebrauche aufbewahrt, oder zum Kristallisationspunkt abgedampst.

Oder aber es wird statt der kanstischen Lauge eine Auflösung des gewöhnlichen milden Kalis genommen, und auf die eben erwähnte Art behandelt.

Beide Methoden haben ihre Unbequemlichkeiten und Fehler, besonders wenn kaufliches ungereinigtes, und zur weilen gar nicht einmal ausgewaschenes Berlinerblau hiezu angewendet wird; wie dieses oft genug geschieht.

Bei der ersten Berfahrungsart nimmt das kaustische Kali eine beträchtliche Menge Thonerde aus dem Berlinerblau auf. Die Flüssigkeit wird hiedurch dick, unt läßt sich äußerst schwer filtriren. Hiezu tragen auch noch das so sein zertheilte Eisenorid, und die übrige ganz auf gequollene Thonerde des Berlinerblaues bei. Die Bereitung einer ganz reinen kaustische Lauge ist an sich schwierig genug; hiezu muß man sich selbst reinen Aeskalk versfertigen, wenigstens in unseren Gegenden, wo der Kalinie von Thonerde, und einen kleinen Antheile von Gipt frei ist. Sonst würde man das blausaure Eisenkali mit schwefelsaurem Kali verunreiniget erhalten.

Bei der zweiten Methode wird zwar das ätzende Kali erspart, aber es erfordert eine sehr beträchtlich lange Zeit zum Kochen, und einen großen Ueberschuß von Berliner= blau, um von dem milden Kali die Kohlensäure zu tren= nen, und es gänzlich in blausaures Eisenkali umzuwan= veln. Auch hier ist das Filtriren sehr langwährend, und beschwerlich.

Hatte man anf eine dieser Urten blausaures Eisenkali erhalten, so sezte man der Auflösung noch essigsauren Bastyt zu, um das schwefelsaure Kali zu zerlegen, rauchte nun das Ganze ab, und versezte es mit Alkohol. Dies ser nahm das essigsaure Kali auf, das blausaure Eisensfali aber siel in blätterigter Gestalt zu Boden, wurde nochmals mit Alkohol abgewaschen, aufgelöst, und kristallisirt.

Man wendete auch wohl wiederholte Kristallisationen in, um das blausaure Eisenkali von dem schwefelsauren Kali zu trennen. Allein dies ist eine schwierige Operation. Proust selbst sagt, es seien wenigstens vier Kristallisastionen nothig, um diesen Zweck zu erreichen.

Ich habe mir eine andere Methode ausgedacht, um dieses Salz ohne viele Umstände, und rein zu erhalten.

Eine beliebige Menge durch Saure und Auswaschen zereinigtes, hochst fein gepülvertes Berlinerblau wird mit einer hinreichenden Quantität Wassers zum Kochen erhizt. Hierauf wird so lange pulverisirter ätzender Kalk in kleinen Portionen, und unter beständigem Umrühren zugesezt, bis die blaue Farbe gänzlich verschwunden ist. Die Flüssigkeit wird nun absiltrirt, und der Rückstand noch einmal mit kochendem Wasser ausgewaschen.

<sup>\*)</sup> Proust a. a. D. S. 552,

Durch diese Operation ist blausaurer Eisenkalk gebildet worden. Da aber nicht wohl zu vermeiden ist, daß diese Flüssigkeit noch etwas freien Kalk gelöst enthalte, so läßt man sie in einem weiten Gefäße leicht bedeckt im Laboratorium, oder sonst an einem Erte stehen, wo die Atmosphäre Kohlensäure enthält. Der freie Kalk scheibet sich binnen einigen Tagen als kohlensaurer Kalk ab.

Der hellen Fluffigkeit wird nun eine Losung des milden Kali, welches durch Verbrennen des sauren weinsteinsauren Kalis erhalten wurde, so lange zugesezt, bis der lezte Tropfen keine Trübung mehr hervorbringt. Das Ganze wird zum Sieden erhizt, damit sich der kohlensaure Kalk desto besser ausscheide; alsdann wird filtrirt.

Jezt wird die Lauge zum Kristallisationspunkte abge dampst; dies muß zulezt langsam geschehen, wenn mar schöne Kristalle erhalten will. Gleich bei dem ersten Anschusse erhält man vortreffliche ganz reine Kristalle, welche in einer sehr verdünnten salzsauren Barntauslösung nie einen Niederschlag verursachen.

Sollte das blausaure Eisen oder der Kalk, bessen mar sich zu dieser Operation bedient hat, etwas Schwefelsaur enthalten, so muß der blausaure Kalk zuerst bis zu Trockene abgedampft, und in wenigem kalten Wasse wieder aufgelöst werden, wobei dann der schwefelsaur Kalk zurück bleibt.

Dies ist der kurzeste und vortheilhafteste Weg, ein vollkommen reines blausaures Eisenkali zu erhalten, wi ich mich durch vielkältige Versuche überzeugt habe.

Proust will von einem Pfunde kauflichen Berliner blau's neun Unzen kristallisirtes blausaures Eisenkali erhal

ten haben. \*\*) Nach dieser Angabe zu urtheilen, muß vas spanische Berlinerblau von vorzüglicher Gute sein; ch erhielt meistens kaum die Hälfte des von Proust ausgegebenen Gewichtes.

Die Kristallisationsform des blausauren Gisenkalis ist iehr verschieden. Ich erhielt es beinahe fast immer als vierseitige Tafeln. Zuweilen nahert es sich der Würfels zestalt. Nach Hermbstädt soll es bei vollkommen rez zelmäßiger Kristallisation vierseitige Saulen mit vierseitisgen Endspigen bilden, deren Flachen auf den Flachen ver Saulen aufgesezt sind.

Die Kristalle dieses Salzes sind hellgelb, und durch= achtig, zerrieben stellen sie ein beinahe ganzlich weißes pulver dar. Ihr Geschmack ist sußlich gesalzen, nachher twas bitter.

Im Wasser ist das blausaure Eisenkali leicht anfloss var, und zwar in kochendem mehr, als im kalten. Aus viesem Grunde kristallisirt sich die heiß bereitete Lauge veim Erkalten. Alkohol nimmt auch nicht eine Spur dies ies Salzes auf.

Seine Bestandtheile lassen sich auf analytischem und innthetischem Wege auf folgende Weise darthun. Man nehme eine Auslösung des blausauren Kalis, und trage io lange frisch bereitetes weißes blausaures Eisen hinein, vis sich durch Umschütteln nichts mehr von dem lezten auslöst.

Die filtrirte Flussigkeit ist nun nicht mehr ungefärbt, iondern gelblicht. Nach gehöriger Abdampfung erscheinen Kristalle von blausaurem Eisenkali.

<sup>\*)</sup> Prouft a. a. D.

<sup>\*\*)</sup> Bermbflädt Experimentalchemie B. 2. G. 386.

Nimmt man anstatt des weißen blausauren Eisen schwarzes Eisenoxid, so ist das Resultat dasselbe, nur findet man, dem früher angegebenen Grundsatze zufolge, freies Kali in der Mutterlauge.

Man erhitze zwei Theile blausaures Eisenkali mit einem Theile Schwefelsaure, und zwölf Theilen Wasser. Wenn die Mischung ins Kochen kömmt, entbindet sich blausaures Gas, zugleich fällt weißes blausaures Eisen zu Boden. In der rückständigen Flüssigkeit ist schwefelssaures Kali gelöst.

Auf beiden Wegen geht also unwidersprechlich hervor, daß das blausaure Eisenkali eine chemische Berbindung von Blausaure, weißem blausauren Eisen, und Kali ist. Es ist nun ferner zu untersuchen, in welchen quantitatiz ven Verhältnissen diese dren Substanzen in dem blausauzren Eisenkali enthalten sind. Meine Versuche über diesen Gegenstand, der für die analytische Chemie nicht ohne Interesse ist, habe ich auf folgende Art angestellt.

Regelmäßig kristallisirtes vollkommen reines blausaus res Eisenkali wurde sein gepulvert, und unter beständis gem Umrühren einer hinreichend hohen Temperatur auss gesezt, um das Kristallisationswasser zu verjagen. Es verlor durch diese Behandlung 0,12 am Gewicht.

Proust giebt 0,10 Kristallisationswasser an. \*) Ich habe in mehreren Versuchen immer 0,12 erhalten. Die Temperatur, die ich anwendete, konnte dieses Salz nicht zersetzen, welches erst bei einer an das Rothglühen gränzenden Hitze verändert wird.

Hunfzig Granen konzentrirter Schwefelsaure, und einer

<sup>\*)</sup> a. a. D. G. 569.

pinreichenden Menge Wasser eine Stunde lang gekocht. Das blausaure Salz war hiedurch ganzlich zerlegt, wie 13 die Prüfung mit salzsaurem Eisen zeigte.

Das Ganze wurde nun filtrirt.. Auf dem gewogenen und scharf getrockneten Filtrum blieben 38 Grane blau= aures Eisen zurück. Die Flüssigkeit lieferte durch Ab= ampfen 70 Grane schwefelsaures Kali. Nach Buch holz inthalten hundert Theile dieses Salzes 55, 66 Kali \*) ihr 70 Grane wären also in gerader Rechnung 39 Grane Kali in Rechnung zu stellen.

Nach dieser Analyse bestehen also hundert Theile blau=

muren Gisenkalis aus

Kristallisationswasser Kali		Transit	12
		or mi m	39
Blausaurem Gifen	1	[[mgc [5]]72	38
Blausaure .	(	- WES	II

Dieß ist das Resultat nicht nur eines, sondern meh= werer in dieser Absicht angestellten? Versuche.

Proust will aus hundert Theilen blausauren Eisenkas
is durch Behandlung mit Schwefelsaure 35 Theile blausaures Eisen, und 116 Theile schwefelsaures Kali erhals en haben. \*\*) Die Ursache dieser so beträchtlichen Difserenz zwischen Proust und meiner Angabe wage ich nicht zu bestimmen. Schon Gehlen bemerkte in einer Unmerkung zu Prousts erwähnter Stelle, daß die ansgegebenen Zahlen irrig sein müßten, da 10 Theile Kristallwasser, 35 blausaures Eisen, 65 Kali, schon eine Jumme von 109 betragen, ohne die Säure in Berechsung ziehen.

<sup>\*)</sup> Scherers Journal der Chemie, 23. 10. S. 397.

<sup>\*\*)</sup> Prouft a. a. D. S. 559 — 563.

Da wir als einem Bestandtheile bes blausauren Eistenkalis 0,38 blausaures Eisen angegeben haben, so solgt hieraus nothwendig, daß in einem metallischen Niedersschlage, der z. B. durch hundert Theile blausauren Eistenkalis bewirkt wurde, die angegebene Menge aus den blausauren Salze hinzu gekommenes blausaures Eisen entshalten sei, das abgezogen werden musse, um ein richtiges Resultat zu erhalten.

Die Schweselsäure und Salzsäure zersetzen zwar dai blausaure Eisenkali, aber ohne das weiße, blausaure Eisen anzugreisen. Anderst verhalten sich die Salpeter säure und oxidirte Salzsäure, die bei erhöhter Tempe ratur und größerer chemischer Masse auch das weiße blausaure Eisen in rothes Drid umwandeln.

Der Schweselwasserstoff sowohl, als die schweselwas serstofften Alkalien, haben keine Wirkung auf das in dem blausauren Eisenkali enthaltene Drid. Dies ist ein großer Beweiß von der innigen Verbindung der Bestand theile dieses dreifachen Salzes.

Weit entfernt, in der Siedhiße schon zersesbar zi sein, wie das blausaure Kali, braucht das blausaur Eisenkali eine Glühehiße, um sich zu zerlegen. In die ser Temperatur entweicht Ammonium und blausaure Gas. Der Rückstand ist geschmolzen, und Alkohol nimm aus demselben blausaures Kali auf. Was der Alkoho nicht aufnimmt, zeigt sich als ein Gemenge von metallischem Eisen, kohlensaurem Kali, Kohle, und einen Rest von noch unzersezten blausauren Eisenkalis. In de Gühehiße wird also ein Theil der Blausaure dieses Salzes zerlegt. Es bildet sich Ammonium, die zurückblei bende Stickstoffsohle reduciert das Eisenoridul des blausauren Eisens, es entsteht Kohlensaure, die von den

Kali gebunden wird. Das übrige blausaure Eisenkali seiz nes Orides beraubt, bleibt als ein blausaures Kali zuz rück, und endlich entgeht auch noch ein Theil des anges wandten blausauren Eisenkalis der Zersetzung.

Proust war der erste, der die Erfolge der Destillas tion des blausauren Eisenkalis genau beobachtete, und sie portrefslich beschrieb.

Es ist auch hier der Ort, einiges von der Verfertis gung des blausauren Eisenkalis zum technischen Gebrauche zu sprechen. Dieses Salz wird bisher blos zur Bereis tung des Berlinerblau's angewendet. Es wird im Gros ben aus einer Mischung von Pottasche und thierischen Stoffen gewonnen. Das Verhältniß dieser zwei Substans zen und die Versahrungsart ist verschieden.

Gewöhnlich wird auf ein Theil Pottasche zwei Theile eines verkohlten thierischen Stoffes genommen. Die thies rische Kohle erhält man meistens bei der fabrikmäßigen Bereitung des salzsauren Ammoniums als Abfall. Das Gemenge wird gepulvert, in großen Tiegeln oder eisers nen Kesseln so lang geglüht, dis es in eine Art von breiartigem Fluß kommt. Dann wird die Masse nach der Erkaltung mit Wasser ausgelaugt, und filtrirt. Diese Flüssigkeit wird nun unter dem Namen Blutlauge zu weis teren Zwecken verwendet.

Untersucht man die Blutlauge durch Zumischung einer Säure, so wird sich Anfangs eine beträchtliche Menge kohlensaures Gas entbinden. Nachher verbreitet sich ein durchdringender Geruch nach blausaurem Gas.

<sup>\*)</sup> Prouft a. a. D. S. 573.

Ist nun die Flussigkeit mit Saure übersättigt, so wird sich doch beim Zugießen einer Eisenauslosung gleich blaussaures Gisen bilden.

Die beiden ersten Erscheinungen zeigten uns das Das sein freien kohlensauren Kalis, und blausauren Kalis, die lezte bewies die Gegenwart blausauren Eisenkalis,

Die Blaufaure hat fich durch bas Gluben des Gemens ges von thierischer Roble und Rali erft mabrend der Glube= Die thierische Roble enthält befanntlich hiße gebildet. Stickstoff, Wafferstoff und Rohlenstoff. Ueber dies ent= halt sie auch noch Gisen, baber bildet sich neben bem blaufauren Rali auch blaufaures Gifenkali. Das Gifen, welches in der Kohle als rothes phosphorsaures Drid enthalten ift, scheint sich erft bei einer langer anhalten= Glubehitze zu zersetzen, und schwarzes Drid an die Blau= faure zu überlaffen. Dies ift wohl die Urfache, warum fich bei übrigens gleichen Umftanden nur blaufaures Rali, und beinahe gar fein blausaures Gisenkali erzeugt, wenn das Gluben des erwähnten Gemenges fruhe wieder uns terbrochen wird. Hierauf grundet sich die schon fruher angeführte Methode Richters, durch die er ein eisen= freies blausaures Rali zu erhalten suchte. ")

Wahrscheinlich ist es, daß jenes blausaures Eisenkali, welches bei längerem Glühen gebildet wurde, zum Theil während des fortgesezten Glühens wieder zerlegt, und in kohlensaures und blausaures Kali umgewandelt wurde. Die Ersahrung kann hier allein über die vortheilhafteste Zeit der Behandlung entscheiden. Mehrere Fabrikanten des Berlinerblau's haben mir versichert, daß sie einen

<sup>\*)</sup> Richter über die neuesten Gegegenstände in der Chemie 116 Stud.

Thell Kali mit einem und einem halben Theil thierischer Kohle anderthalb bis zwei Stunden geglüht, als das beste Berhältniß befunden hatten.

Ich habe hieruber nicht viele Versuche angestellt, doch gaben mir zwei Theile Blutkohle, und ein Theil mildes Kali, zwei Stunden lang geglüht, immer die beste Lauge. Proust empfiehlt gleiche Theile als das vortheilhafteste Verhältniß. \*)

Euraudau glaubte, das Produkt der Calzination sei blos Kali mit Stickstoff und Rohlenstoff verbunden; (azote carboné de potasse) der dritte Bestandtheil der Blausaure, der Wasserstoff, erzeugte sich beim Ausschen im Wasser durch Zersetzung des Letztern. Ueberhaupt wäre es eigentlich das Kali, welches durch seine Verzwandtschaft zur Blausaure die Bestandtheile der thierischen Kohle in diesem Verhältniß zusammen zu treten bestimmte.

Diese Meinung ist ohne Grund. Schon Scheele ers hielt durch Destillation trockenen Ochsenblutes blausaures Ammonium. (Destillation for giebt ein schwarzgebrannter Knochen durch Befeuchtung mit hochst konzentrirter Schwesfelsaure sogleich den Geruch von blausaurem Gas. In diesem Falle ist wohl an keine Wasserzersetzung zu gespenken.

In der Blutlauge findet sich auch immer phosphor= saures Kali, welches zweifelsohne durch die Zersetzung des phosphorsauren Eisens und phosphorsauern Natrums

<sup>\*)</sup> Siehe hierüber auch Buchholz in Gehlens Journal der Chemie, B. 1.. S. 407.

<sup>\*\*)</sup> Curaudau in Geblens Journal der Chemie, B. 1. 6. 3991

<sup>\*\*\*)</sup> Scheele a. a. D. B. 4. S. 39.

bes Blutes entstanden ist. Die Gegenwart der Phosphors saure in der Blutlauge erkennt man, wenn sie mit Salzs saure gesättigt, und alsdann essigsaurer Kalk, oder Kalks wasser hinzugefügt wird.

Das blausaure Eisenkali wird durch Sieden nicht zers
fezt, da aber in der Blutlauge immer noch ein beträcht=
licher Theil blausauren Kalis enthalten ist, so muß man
dies durch Zusatz von schwarzem Eisenoride in blausaures
Eisenkali umwandeln, wenn man die Blutlauge durch
Kochen konzentriren will. Zu dieser Absicht dient das
gewöhnliche schwefelsaure Eisen am besten, welches dem
blausauren Kali auf die oben angeführte Weise schwarzes
Orid abtritt, und auf diese Art in blausaures Eisenkali
umändert.

Es wäre hier ebenfalls der Ort, etwas über Winsterls Blutsäure zu sagen. Dieser vortreffliche Chemiker behauptet, daß, wenn man eine Mischung von getrockenetem Blute und Kali blos verkohlen lasse, ohne sie zum vollständigen Glühen zu bringen, der Rückstand ein Salz enthalte, welches sich durch Alkohol ausziehen lasse. Diesses Salz schlage die Eisenaussösungen nicht grün nieder, sondern färbe sie roth. Die in ihm enthaltene Säure ließe sich durch Salzsäure in käsigter Gestalt abscheiden, und dieser Niederschlag wäre die Blutsäure. \*)

Winterl nicht erhalten konnte. Auch sind mir weiter keine Versuche über diesen Gegenstand bekannt, als die wenigen, die von Rink angestellt worden sind. Dieser Chemiker fand, daß die auf Winterls Art behandelte Mischung durch Digeriren mit Weingeist eine Auflösung

<sup>\*)</sup> Winterl die Runft Blutlauge zu bereiten. Wien 1790.

lieferte, welche das Eurcumäpapier braun färbte, das salzsaure Gold weißlicht, das oxidulirte salpetersaure Queksilber dunkelgrau, und das schwefelsaure Zink weiß fällte. Schwefelsaures und salzsaures Eisen wurden roth gefärbt, salpetersaures und salzsaures Kupfer grün, ohne einen Niederschlag fallen zu lassen, u. s. w. Es ist noch zu bemerken, daß diese Bersuche mit sehr kleinen Quanstitäten angestellt wurden, z. B. mit einem Grane metalzlischen Salzes, in einem Lothe Wasser aufgelöst, und mit einigen Tropfen der sogenannten blutsauren Pottsasche vermischt. \*)

Ich habe mich vergebens bemuht, diefes Galg zu ers ihalten. Beim Berkohlen einer Mischung von getrochnetem Blute und Rali, u. f. w. befam ich niemals etwas aus beres, als blausaures Rali. Die konnte ich bei reins Nicher Bearbeitung in der Lauge durch Galgfaure nur eine Trubung, vielweniger eine Fallung bewirken. Die ubris gen von Rink angegebene Eigenschaften kommen so giem= lich mit benen bes blausauren Ralis überein. Gine febr werdunnte hochst oridirte Gisenauflosung wird von dem blaufauren Rali wirklich nur roth gefarbt, aber in einis igen Tagen fest sich dann doch ein Miederschlag ab. Gben fo werden die Rupferauflosungen von diesem Salze gruns gelb gefarbt. Doch giebt das blausaure Rali mit gru= nem schwefelsaurem Gifen einen grunlichten Diederschlag, ber in einiger Zeit in blan übergeht, wo doch Rink nur eine rothe Farbung ber Fluffigkeit beobachtet haben will. Daß bas blausaure Rali im Alkohol auflosbar sei, ift feit Proufts Untersuchungen befannt.

<sup>\*)</sup> Rink in Gehlens neuem allgemeinem Journal der Chemie, B. 1, S. 407.

Slausaures Eisennatrum. Man erhält dieses Salz am süglichsten durch die Zersetzung des blausauren Eisenkalkes mit mildem Natrum, nach der Methode, die deim blausauren Eisenkali angegeben wurde. Ich machte auch den Versuch, schwefelsaures Natrum mit blausaurem Eisenkalk zu behandeln. Dies wäre die vortheilhafteste Methode sich das erwähnte Salz zu verschaffen, die Zerzlegung aber geschähe nur sehr unvollkommen, sund durch Kristallisation lassen sich schwefelsaures Natrum und blauzsaures Eisennatrum nicht füglich trennen.

Jas blausaure Eisennatrum fordert eine starke Konzentration der Auflösung, um zu kristallisiren. Die Form seiner Kristalle ist unregelmäßig und abweichend. Bei vollkommen regelmäßiger Kristallisation bildet es nach John geschobene vierseitige Prismen, an den Enden mit zwei Flächen zugeschärft, die Zuschärfungsslächen auf den stumpfen Seitenkanten aufgesezt. Die Kristalle sint schwachgelblicht, und gänzlich durchsichtig. In mittleren Temperatur löst Wasser beinahe gleiche Theile davon auf. Ihr Geschmack ist sehr schwach salzigt, mit geringem bittern Eindrucke verbunden.

Ich analysirte hundert Theile blausauren Eisennatrums nach der bei dem blausauren Eisenkali angegebenen Methode. Das entstandene schwefelsaure Natrum wurde nach dem von Buchholz angegebenen Berhältnisse zu 0,20 Natrum berechnet. \*\*\*) Es ergaben sich folgende Bestand theile des blausauren Eisennatrums:

<sup>\*)</sup> John in Gehlens Journal für Chemie und Physik. B. 2 S. 171.

<sup>\*\*)</sup> Scherers Journal der Chemie. B. 10. C. 402.

Krisfallisationswasser	•00]		die	45
Blausaures Gisen		Sell's	THE T	24
Matrum .	mar2	70	de a	23
Blausaure .	1411	nissu	pping	8

Blausaures Eisenammonium. Es kann durch Schütteln einer Mischung von verdünntem äßendem Ams monium und fein gepulvertem blausaurem Eisen verferstigt werden. Die Flüssigkeit wird absiltrirt. Sollte sie bei der Prüfung mit Eurcumäpapier noch freies Ammosnium zeigen, so kann sie durch Aussetzen an die Luft, wos bei das Ammonium sich verflüchtigt, davon befreit werden.

Hat man blausauren Eisenkalk vorräthig, so kann man durch Füllen mit mildem Ammonium sich das blaussaure Eisenammonium auf der Stelle, und in beliebigem Grade der Konzentration verschaffen, was bei der ersten Methode nicht so gut angeht.

Die Farbe dieses Salzes ist gelblicht. Es besizt einen ziemlich starken Geruch, in welchem man Blausaure und Ammonium leicht unterscheiden kann. Sein Geschmack ist beißend und bitter. Zum Kristallissren ist es nicht zu bringen; und dies aus dem Grunde, weil es bei erhöheter Temperatur zersezt wird. Es fällt weißes blausaures Eisen zu Boden, und blausaures Ammonium verslüchtigt sich, ohne eine Spur des blausauren Eisens mit sich zu nehmen. Hierauf gründet sich die schon weiter oben ans gebene Berfahrungsart, blausaures Ammonium zu bes reiten.

Durch Kali, Natrum, Kalk und Baryt wird das blausaure Eisenammonium zerlegt; das Ammonium wird abgeschieden.

Blausaurer Eisenkalk. Man erhält diese Bers bindung am besten durch Rochen von ätzendem Kalk, blaus saurem Eisen, und Wasser. Es wird so lange fein ges pulvertes Blau zugesetzt, bis die lezten Portionen nicht mehr entfärbt werden. Dann wird filtrirt, der Rückstand noch einmal ausgewaschen, und die Flüssigkeit bis zu beliebigem Grade abgedampft.

Es kommt bei diesem Berfahren nicht darauf an, einen ganz reinen ätzenden Kalk zu nehmen. Die Thonserde, das Eisenorid, u. s. w. was der gewöhnlich gesbrannte Kalk euthält, verunreinigen den blausauren Eissenkalk nicht, da sie in die Mischung dieses Salzes nicht eingehen können.

Der blausaure Eisenkalk kristallisirt nicht, er muß zur Trockene abgedampst werden, wenn man ihn in fester Gestalt darstellen will. Wird er in diesem Zustande der Luft ausgesezt, so zieht er Feuchtigkeit an, und zersließt

wieder. Geine Farbe ift gelb.

Ich habe schon früher angeführt, daß der blausaure Eisenkalk das bequemste Mittel zur Bereitung des blaussauren Eisenkalis u. s. w. sei. Kaustische Alkalien zersez zen ihn ebenfalls. Wird er mit kohlensaurer Talkerde digerirt, so fällt der Kalk kohlensauer zu Boden, und die Flüssigkeit enthält nunmehr blausaure Eisentalkerde gelöst.

Der blausaure Eisenbaryt kann auf dieselbe Ars bereitet werden, wie der blausaure Eisenkalk; nehmlich durch Kochen von ätzendem Baryt, blausaurem Eisen und einer großen Menge Wassers. Die Auslösung mui noch heiß filtrirt werden, weil beim Erkalten sich schor ein Theil blausaurer Eisenbaryt ausscheidet. Die Flüssig keit wird dann noch weiter abgedampft.

Schon seit Bergmanns Zeiten war man nicht eini barüber, ob die blausauren Gisenalkalien den Barnt au einen Anflosungen fällten, oder ob die Trübung nicht von öchwefelsäure, mit welcher das blausaure Salz veruns einiget wäre, herrühre.

Henry hat hierüber zuerst entscheidende Bersuche ansestellt. Er fand, daß eine Lösung des blausauren Eisnkalis mit salzsaurem Baryt gemischt, nach einiger Zeit Uerdings einen Niederschlag hervorbringe; daß dieser tiederschlag in Form kleiner Kristalle erscheine, und wirksch blausauren Eisenbaryt darstellte. Die Ursache dieses tiederschlages wäre die ausnehmend schwere Auflöslichzit des blausauren Eisenbaryts; eine Unze kochenden Bassers löse nur fünf Grane, und vier Unzen kalten Bassers kaum einen Gran dieses Salzes auf.

Bei Wiederholung dieser Versuche fand ich die von enry angegebene Resultate vollkommen richtig. Reises blausaures Eisenkali, wie ich es nach meiner Mezode aus dem blausauren Kalke bereitet hatte, trübte in salzsauren Baryt nicht, wenn die Auslösungen beiser sehr verdünnt waren. War das lezte nicht der Fall, wurde die Flüssigkeit einige Minuten nach der Mischung übe, und es sezten sich ganz kleine spiessigte Kristalle. Diese Kristalle wurden nochmals mit kaltem Wasser dgewaschen, und verhielten sich vollkommen wie blausurer Eisenbaryt.

Der blausaure Eisenbarnt ist ein sehr gutes Mittel, ie übrigen blausauren Eisensalze von ihrem Rückhalte an schwefelsaure zu befreien. 33) Ich habe ihn zu dieser

<sup>\*)</sup> Henry in Scherers Journal der Chemie, B. 3. S. 672. B. 5. S. 413.

<sup>(\*\*)</sup> henry a. a. D.

Absicht nie nothig gehabt., da ich bei Anwendung de blausauren Kalkes schon bei der ersten Kristallisation im mer vollkommen reine blausaure Eisensalze erhielt. Sonisst es als ein gutes Reagens für die Reinheit der blausauren Salze im allgemeinen, zu empfehlen.

Will man den blausauren Eisenbaryt in größere Quantitäten bereiten, so kann ich eine leichtere Berfahrungsart angeben. Man bereite sich aus schwefelsaurer Baryt durch Glühen mit Rohle auf die bekannte Urs Schwefelbaryt. Dieser wird in Wasser gelöst, und di filtrirte Austosung zum Rochen erhizt. Nachher trägt ma so lange gepülvertes blausaures Eisen hinein, bis da leztere seine Farbe nicht mehr einbüßt. Die Flüssigkei wird noch heiß filtrirt; schon beim Erkalten scheidet sie ber blausaure Eisenbaryt in feinen Kristallen aus.

In dieser Operation zersezt sich der Schwefelbarnt be Berührung mit Wasser und blausaurem Eisen. Der Rud stand ist hydrothionsaures Schwefeleisen, nebst etwas wie der erzeugtem schwefelsaurem Barnt.

Blausaurer Eisenstrontian. Diese Verbindunk kann nach Henry durch Rochen des reinen Strontian mit blausaurem Eisen und Wasser bewirkt werden. Si sei im Wasser leicht auflöslich und kristallisire nicht. \*\* Vielleicht konnte man sie auch auf dieselbe Art bereiten wie den blausauren Eisenbaryt.

Die blausaure Eisentalkerde erhält man an besten durch Kochen einer Mischung von reiner Talkerde blausaurem Eisen und Wasser. Das Kochen muß länger Zeit anhalten, weil die Talkerde das blausaure Eisen nitht so leicht zerlegt, als dieß durch die Alkalien geschieht

<sup>\*)</sup> Henry a. a. D.

die filtrirte gelbe Auflösung stellt nun die blausaure Eis ntalkerde dar. Durch sehr gelindes Abdampfen erhält an dieses Salz in ganz kleinen tafelförmigen Kristallen. Basser nimmt in mittlerer Temperatur beinahe gleiche sheile davon auf; auch zerfließen die Kristalle von selbst n der feuchten Luft. Ihr Geschmack ist bitterlicht.

Von der kohlensauren Talkerde wird das blausaure isen auch zerlegt, es wird aber hiezu ein sehr anhaltens es Sieden erfordert.

Wem übrigens blos daran gelegen ist, sich ein reis blausaures Eisensalz zu verschaffen, um sich dessen breagirendes Mittel auf Eisen zu bedienen, dem emstehle ich die blausaure Eisentalkerde. Sie ist leichter zu reiten, als die blausauren Eisenalkalien. Man hat denfalls nicht nothig, sie kristallisiren zu lassen, um z rein zu erhalten, denn es ist hier kein Ueberschuß an ase, oder Rückhalt von kohlensaurem Eisen zu befürchsm wie bei dem reagirenden Liquor, der gewöhnlich aus ildem Kali und Berlinerblau bereitet wurde. Eben so t man vor einer Berunreinigung mit Schweselsäure, salzsäure u. s. w. sicher, wenn man nur die Borsicht vobachtet hat, das Berlinerblau sowohl als die Talkste zuvor hinreichend mit kochendem Wasser auszuwaschen.

Die blausaure Eisentalkerde wird durch Kali, Natrum, Immonium, Baryt und Kalk zerlegt.

Ueber das Verhalten der blausauren Eisenalkalien u den Auflösungen der Thonerde sind die Chemiker icht einig. Einige behaupteten, die Thonerde werde us ihren Auflösungen in Säuren gefällt, andere versis herten das Gegentheil. Um dieses zu bestimmen, löste ich vier Theile Alaur im Wasser auf, und sezte so lange ätzendes Kali zu, bie die Ausschung ihre überschüssige Säure gänzlich verlorer hatte, dann wurde eine Ausschung von einem Theil blausauren Eisenkalis zugesezt, und umgeschüttelt. Di Flüssigkeit blieb ganz klar, nach einiger Zeit aber trübt sie sich, und nach Verlauf von einigen Tagen hatte sie ein volumindser Niederschlag abgesezt.

Die darüber stehende Flüssigkeit, welche nach freie Blausäure roch, wurde nun absiltrirt. Mit salzsaurer Eisen gemischt, zeigte sich keine Spur von Blau. Durc Abdampfen schoß zuerst schweselsaures Kali, und nach

her noch unzersezter Alaun an.

Der Niederschlag war bevor dem Filtriren grünlich nachdem er aber ausgewaschen, und der Luft zum Alt trocknen ausgesezt war, wurde er blau. Mit Salzsäus übergossen, löste sich der größte Theil dieses Präcipite tes wieder auf, der unaufgelöste Theil verhielt sich alt blausaures Eisen. Die Salzsäure hatte Thonerde aufgelöst, wie sich durch Kali zeigte.

Auf ähnliche Art verhielt sich die salzsaure Thonerd

als sie mit blausaurem Gisenfali behandelt murde.

Aus diesen Bersuchen folgt, daß die thonerdigen Mitelsalze allerdings durch die blausauren Eisenalkalien ze sezt werden, daß aber hier nicht, wie z. B. bei de talkerdigen Salzen, ein doppelter Umstand der Base Statt habe, sondern nur ein einfacher. Die Schwese säure bemächtiget sich des Kalis des blausauren Eisensazes, die Thonerde und das weiße blausaure Eisen falle zu Boden, ohne sich mit der Blausaure verbinden zu Borgang erfordert einige Zeit, weil die Bestandtheile der Borgang erfordert einige Zeit, weil die Bestandtheile de

lausauren Eisensalzes sich durch seinfache Verwandschaft niedriger Temperatur nicht so leicht trennen lassen. Bird hingegen in eine siedende Auflösung von schwefel= urer Thonerde ein blausaures Eisensalz gebracht, so er= lgt die Zerlegung sogleich.

Es ergiebt sich ferner hieraus, daß, wenn man bei nalpsen von Stoffen, die Thonerde und Eisenorid entzulten, zur Abscheidung des leztern blausaures Eisenkali zwenden will, man das blausaure Salz nicht im Ueberspusse zuseigen, oder doch wenigstens die Flüssigkeit nicht lange stehen lassen musse, um das Niederfallen von honerde zu verhindern.

Nach Fourcron soll eine Verbindung zwischen Thon= ve und Blausaure Statt finden, wenn man reine Thon= ve mit blausaurem Eisen kocht. \*)

Daß dieses sich nicht so verhalte, zeigt uns schon das ochen des käuslichen Berlinerblaus mit Wasser. War & Blau vorhin gehörig mit siedendem Wasser ausgesaschen, um es von den fremden Salzen zu befreien, wird es auch durch das längste Sieden mit Wasser ine Veränderung zeigen, obwohl diese Farbe oft 0,80 honerde enthält. Eben so wird blausaures Eisen durch ochen mit frisch niedergeschlagener Thonerde nicht zerlegt.

Ueber das Verhalten der Auflösungen der Glycinerde, rkonerde u. s. w. zu den blausauren Eisensalzen, kann nichts sagen, da es mir an diesen Erden sehlte. sahrscheinlich stehen sie in einem ähnlichen Verhältnisse jenen Salzen, wie die Thonerde.

Wir wollen die Eigenschaften der dreifachen Berbin= ingen von Blausaure, blausaurem Eisen, und Alkalien, er Erden, noch einmal kurz zusammen fassen.

<sup>\*)</sup> Bermbftadts Experimentalchemie 23. 3. 6. 111.

Alle diese Galze ohne Ausnahme konnen verfertig werben, wenn man die binaren Berbindungen gwischer Blaufaure und Erden oder Alfalien mit weißem blaufau rem Gifen in Berührung bringt. Die Menge bes blau fauren Gifens auf bem Minimum feiner Dribation, wi es in diesen breifachen Galgen enthalten ift, hat ein be ftimmtes Berhaltniß. Es giebt bier feine Gradation bas blausaure Salz wird durch die Aufnahme des blau fauren Gifens entweder ganglich in bas brenfache Gal umgeandert, ober wenn des blausauren Dribuls zu wenig ift, fo geschieht diese Umanderung nur theilweise, uni Das Ganze verhalt fich blos als Mifdung, 3. 3. woi blaufaurem Rali, und blaufaurem Gifenfali. Go gut ba falgfaure Rali in bestimmten immer gleichen quantitativer Berhaltniffen erscheint, eben fo bestehen diese blaufaurer Berbindungen aus unabanderlichen Mengen von weißen blaufaurem Gifen, Blaufaure, und der betreffenden Bafe Es findet hier burchaus tein Plus ober Minus eine dieser Bestandtheile statt.

Das blausaure Eisen macht einen beträchtlichen An theil dieser dreifachen Salze aus, wie wir bei der Analys des blausauren Eisenkalis und blausauren Eisennatrum gefunden haben. Das Eisen ist nicht blos als Eisenori dul, sondern eigentlich als blausaures Eisenoridul ir diesen Berbindungen enthalten.

Sisen auf dem Maximum der Dridation ist nicht få hig, eine Verbindung mit der Blausaure einzugehen Eben deshalb kann auch rothes Eisenorid mit Blausaur und Kali nicht in Mischung treten, und ein dreisacher Salz bilden.

Die blausauren Eisensalze besitzen alle ohne Ausnahm eine gelbe Farbe, und einen gelinden salzigt bittern Ge mack. Erst in der Rothglühehitze werden sie zersezt.

as Eisenoxidul reducirt sich auf Rosten des Rohlenstofs

s der Blausäure, es entsteht Rohlensäure, welche an

e Base gebunden bleibt; Ammonium und ein Theil

lausäure verslüchtigen sich. Das blausaure Eisensalz,

essen Oxid reducirt wurde, erscheint nun als blausaures

alz, welches mit Rohle, metallischem Eisen, kohlens

urer Base, und einem Reste noch unzersezten blausau
un Eisensalzes zurückbleibt.

Bollkommen geschieht die Zersetzung, wenn ein blaus ures Eisensalz mit vier Theilen schwarzen Manganess tide gemengt und geglüht wird. Die Blausaure wird hnell in Ammonium und Kohlensaure umgewandelt.

Das blausaure Eisenammonium ist das einzige, wels ves bei höherer Temperatur verflüchtigt wird, und mit urucklassung seines blausauren Eisens in rein blausaus

28 Ummonium übergeht.

Die blausauren Eisensalze werden durch die meisten Tauren zerlegt. Die angewandte Saure bemächtiget sich er alkalischen oder erdigten Base des Salzes, das uns usstädiche blausaure Eisenoridul fällt zu Boden, und die Blausaure endlich entweicht. Dies ist der Erfolg von er Einwirkung der Schwefelsaure, Salzsaure, Salpetersäure, Phosphorsaure, Weinsteinsaure, Sauerkleesaure, Essigsaure u. s. w. auf diese dreisachen Salze. Bei allen diesen Sauren, selbst bei den drei stärksten geschieht die Berlegung nur sehr langsam, wenn nicht Wärme zu hülse genommen wird. Doch ist hier auch auf die Affisnitäten der Basen Rücksicht zu nehmen; so wird der blaussaure Eisenkalk in jeder Temperatur durch Sauerkleesaure schnell zerlegt. Eben dieß geschieht bei einer Mischung von blausaurem Eisenbaryt mit Schweselsaure.

Ein ganz anderer Erfolg hat Statt, wenn anstatt reis ner Sauren, die Auflösungen von Metallen in Saurer mit den erwähnten Salzen in Berührung kommen. Hier geschieht doppelter Umtausch, die Blausaure verbindet sich mit dem Metalloxide und die Saure mit der Base.

Bei diesen Fällungen tritt aber nicht allein die Blausaure mit dem Dride in Berbindung, sondern auch das in dem blausaurem Eisenkali enthaltene weiße blausaur Eisen geht mit dem anderen blausauren Dride in wahrt chemische Mischung. Diese dreifache Berbindung besig Eigenschaften, die sie blos von den binaren Berbindun gen der Blausaure mit den Metallen eben so auszeichnen als die blausauren Alkalien von den blausauren Eisenal kalien unterschieden sind. So ist z. B. das blausaur Rupfer gelbgrün, und auslöslich in den Sauren, das blausaure Eisen, wie es in der Fällung hinzukommt weiß; aber das blausaure Eisenkupfer ist blutroth, uni gänzlich unauslöslich.

In einigen dieser dreifachen Verbindungen scheint das weiße blausaure Eisen nicht gegen fernere Oxidation ge schützt zu sein; so erlangt z. B. das blausaure Eisensil ber, welches bei der Fällung vollkommen weiß war, durd die Luft eine bläulichte Farbe, ohne übrigens seine Eigenschaften zu ändern.

Manche Metalloride, die für sich keine Verbindung mit der Blausäure eingehen, gehen diese ein, wenn sie ans ihren Auflösungen durch blausaures Eisenkali gefälle werden. Dies geschieht also auch durch Vermittlung dei weißen blausauren Eisens.

In Hinsicht der Benennungen werde ich dem früher angegebenen Grundsatze folgen. So werde ich z. B. die Verbindungen der Blausaure mit Rupfer, blausaures Rupfer nennen; hingegen jene dreifache Berbindung von Rupfer, Blausaure, und blausaurem Eisenoxidul, die durch Fällung der Rupfersalze mittelst blausaurer Eisens alkalien erhalten wird, soll den Namen blausaures Eisenskupfer erhalten, u. s. f.

Wir wollen zuerst die Verbindungen der Blausaure mit den Metallen, nehmlich die rein blausauren Metalle, und alsdann die Verbindungen der Metalle mit Blausaure und blausaurem Eisenoxidul, oder die blausauren Eisens metalle, durchgehen.

description of the Manufacture Cities and Comments of the Comment of the Comment

the of high majorables and the character of the court of

Cospinso the contract of the state of the sunfitual d

es eicht nothig, blanfaures ball angesten ichte so

recipies number de la consecuencia della de

on the same and the same of th

manarious applications and analysis of the same of the

introduction company felbic days interested françois assumitation in

nach ameinein die hacheng durch die Mighel das blanfans

and the in viden to higher distances and and institutes

Atta fine and pre-Study at the first state of

## Berbindungen

ber Blaufaure mit den Metallen.

In den Ausschlag hervor. \*) Es ware noch zu untersuchen, ob in dieser Operation sich deswegen kein Niederschlag zeigt, weil das vielleicht entstandene blaussaure Platin auslöslich ist. Ich konnte keine Versuche hierüber anstellen, da es mir an diesem Metalle sehlte.

Gold. Seine Auflösung in salpetersaurer Salzsäure wurde durch Zugießen von blausaurem Kalke blutroth. Nach einigen Tagen hatte sich ein orangegelbes Pulver abgesezt, welches das blausaure Gold darstellte. Man muß nicht zu viel des blausauren Salzes zusetzen, weil sonst der entstandene Niederschlag wieder aufgelöst wird. Auch muß hier, so wie ben allen Fällungen dieser Art, die metallische Auflösung vollkommen gesättigt sein. Das blausaure Gold wird durch Säuren nicht verändert.

Zu der Darstellung des blausauren Silbers ist es nicht nothig, blausaures Kali anzuwenden. Man tropfle nur in salpetersaure Silberauflosung so lange reine Blausaure, als noch ein Niederschlag erfolgt. Dieser ist weiß, und stellt nach gehörigem Aussüßen das blausaure Silber dar.

Es ist bemerkungswerth, welche starke Anziehung die Blausaure gegen das Silberorio zeigt. Nicht nur das salpetersaure, sondern selbst das schwefelsaure Silber wird nach meiner Beobachtung durch die Blausaure zersezt. Diese Zersetzung geschieht augenblicklich, das blausaure Silber fällt in dicken käsigten Flocken nieder, vollkommen

<sup>\*)</sup> Proust a. a. D. S. 580 .

wie salzsaures Silber. Ist genug Blausaure angewendet worden, so zeigt die abgegossene Flussigkeit bei Prufen mit Salzsaure keine Spur von Ruchalt an Silber.

Könnte die reine Blausaure einstens wohlfeiler erhalzten werden, so ware sie ohne Zweisel das vorzüglichste Mittel, chemisch reines Silber zu erhalten. Kein andez res Metall, in irgend einer Saure aufgelöst, wird von ihr niedergeschlagen, das oxidulirte salpetersaure Queksilz ber ausgenommen, welches hier nicht in Betracht kommt. Das blausaure Silber reducirt sich in gelinder Hiße; man ware also der so beschwerlichen Reduktion, die mit dem salzsauren Silber vorgenommen werden muß, überhoben.

Das blausaure Silber ist weiß, geschmacklos, und in Wasser ganzlich unauslöslich. Salpetersäure und Schwesselsaure haben keine Wirkung auf dasselbe, es sei dann, daß sie in einem Grade der Konzentration, und einer Temperatur angewendet würden, die hinreichend wären, die Blausaure selbst zu zerstören. Die Salzsäure hingesgen zersezt das blausaure Silber ganzlich, Kraft ihrer aussschließenden Verwandschaft zum Silberoride. Die Blaussäure entwickelt sich im Augenblicke der Mischung gasförmig mit dem durchdringendsten Geruche.

Aleigendes und kohlensaures Kali und Natrum haben nicht die mindeste Wirkung auf das blausaure Silber. Im Ammonium ist es leicht und vollkommen auflösbar. Säuren fällen es aus dieser Auflösung wieder unveränsdert. Es verfällt sich also in dieser Hinsicht wie salzsaures Silber. Durch Abdampfen habe ich diese Ausstöfung nicht untersucht, weil ich mich nicht den gefährlichen Wirkungen des Knallsilbers aussehen wollte, welches so leicht entssieht, wenn Ammonium mit Silberorid in Berührung kommt. Salzsaures Ammonium, oder salzsaures Kali ist

micht im Stande, das blausaure Silber zu zerseigen. Man hatte glauben sollen, die Zerlegung müßte in dies sem Falle statt finden, aber selbst durch grünes salzsausres Eisen geschieht sie nicht, wo man einen Basenwechsel noch eher vermuthen könnte. Dies ist einer der wesnigen Fälle, wo Silberorid, mit einer Säure verbung den, der Wirkung der salzsauren Neutralsalze entgeht.

Anderst verhält sich die Sache bei Anwendung des Schwefelwasserstoffs. Sowohl dieser allein, als die schwesfelwasserstofften Alkalien zersetzen das blausaure Silber sos

gleich.

Blausaures Queksilber. Es besteht aus hochst pridirtem Queksilber und Blausaure. Das rothe Queksilz berorid wird von der flussigen Blausaure in jeder Tempezratur leicht aufgenommen. Die Auflosung ist wasserklar, und liefert nach dem Filtriren und Abdampfen, das blaussaure Queksilber.

Man erhålt dasselbe Salz, wenn reines blausaures Gisen in einem gläsernen Kolben mit Wasser gekocht, und so lange rothes Queksilberorid zugesezt wird, bis die blaue Farbe gänzlich verschwunden ist. Die absiltrirte Flüchtig= keit wird nochmals wenigstens zwei Stunden lang mit frizschem rothen Qride gesotten, abermals siltrirt und zum Kristallisationspunkt abgedampst.

Die Kristalle des blausauren Queksilbers sind nadelfdrs mig, weiß und undurchsichtig. Drei Theile Wasser ldsen in mittlerer Temperatur beinahe einen Theil dieses Sals zes auf. Sein Geschmack ist außerst unangenehm mestallisch.

Durch Destillation lieferten mir 100 Grane 75 Grane reducirtes Queksilber Proust hat nur 0,72 Queksilber ers halten, er sagt aber selbst, daß sein blausaures Queksils ber nicht rein gewesen sei. \*) Nach meinem Versuche würde also, das Queksilberoxid zu 0,10 Sauerstoff ges rechnet, das blausaure Queksilber aus 83,50 vollkomms nem Queksilberoxide, und 16,50 Blausaure, und Krissstallisationswasser bestehen.

Das blausaure Queksilber ist im Alkohol ganzlich uns auflösbar. Die Sauren haben keine Wirkung auf dass selbe, ausgenommen die Salzsäure; durch diese wird es in ätzenden Sublimat umgewandelt, und die Blausaure entweicht.

Weder reine noch mit irgend einer Saure verbundene Alkalien zerlegen das blausaure Queksilber. Diese Eigens schaften hat es mit dem blausauren Silber gemein.

Wird seine Auflösung mit Eisen in Berührung gebracht, so desoxidirt sich das Queksilberoxid, es entsteht weißes blausaures Eisen, und das Queksilber erscheint reducirt. Wieder nebst dem Eisen noch Schwefelsaure oder Salzsaure zugesezt, so nehmen diese Sauren das sich bildende Eissenorid auf, ehe es mit der Blausaure in Berbindung itreten kann, die leztere wird also frei. Hierauf gründet sich die schon früher angeführte Scheelsche Methode idie Blausaure zu bereiten.

Der Schweselwasserstoff und das salzsaure Zinnoridul zerseigen das blausaure Quecksilber. Wes) Wird reine Blaussaure in eine salpetersaure Queksilberauslösung, in welscher das Metall zum Minimum oxidirt ist, gegossen, so fällt reducirtes Queksilber zu Boden, in der Flüssigkeit sindet man freie Salpetersäure, und blausaures Queksils

<sup>\*)</sup> Prouff a. a. D. S. 581.

<sup>\*\*)</sup> Simon in Scherers Journal der Chemie. B. 8. S. 50.

berorid. Hier also reducirte sich ein Theil Dridut, um den andern Theil auf das Maximum der Oxidation, und zur Fähigkeit zu bringen, sich mit der Blausäure verbin= den zu können. Ein ähnliches Spiel der Berwandschaften hat bei Behandlung des Jinnoxiduls mit Kalilauge und bei der Auslösung von rothoxidirtem Blei in Salpetersäure statt, nur beim lezten Falle in gerade umgekehrten Berz hältnisse.

Die höchstoridirte salpetersaure Queksilberaussolung wird durch die Blausäure auch zerlegt, nur entsteht hier aus begreislichen Gründen kein Niederschlag. Das äßende salzsaure Queksilber wird durch Blausäure nicht zersezt, wohl aber durch blausaures Kali. Umgekehrt entzieht anch das rothe Queksilberorid dem blausauren Kali die

Blaufaure, und fest das Rali in Freiheit.

Blausaures Rupfer. Man erhält diese Verbins dung am leichtesten, wenn irgend eine Kupferauslösung mit blausaurem Kali gefällt wird. Man kann sie auch nach Scheele's Angabe durch Uebergießen des kohlens sauren Kupferorides mit Blausaure erhalten. Die Blaus saure treibt hier die Kohlensaure aus.

Die Farbe des blausauren Kupfers ist apfelgrun, sie nähert sich etwas dem Arsenikalkupfer, oder dem sogenannten Scheeleschen Grun, nur daß sie mehr ins gelbe spielt. Nach Proust und Scheele soll das blausaure Kupfer gelb sein. The Ich erhielt es immer grunlicht.

Die blausaure Verbindung ist im Wasser unauslöslich. Der Einwirkung der Säuren widersteht sie jedoch nicht, das Kupferoxid wird aufgelöst, und die Blausäure ents weicht. Die Kalien entziehen ihm die Blausäure, zugleich

<sup>\*)</sup> II. a. D.

lbsen sie noch einen Theil blausauren Rupfers auf, und bilden ein dreifaches Salz, auf das wir weiter unter zus rüffommen werden. Der Ueberrest bleibt als blaugrüs nes Rupferoxid, oder vielmehr Rupferhydrat zurück. Ams monium übt dieselbe Wirkung auf das blausaure Rupfer aus; wird dasselbe aber im Uebermaaß zugesezt, so löst sich natürlich das Ganze auf.

Durch salzsaures Rupfer auf dem Minimum seiner Drisdation erhält man bei der Mischung mit blausaurem Kali einen weiß gelben Niederschlag, der bei der Berührung der Atmosphäre ins Grüngelbe übergeht. Dies ist also zum Minimum oxidirtes blausaures Rupfer.

Sauren und Kalien zersetzen daffelbe ebenfalls. Die lezteren laffen gelbes Rupferorid zuruck. \*)

Blausaures Eisen. Wird blausaures Kali mit einer Ausschung des grünen schwefelsauren oder salzsaus ren Eisens in Berührung gebracht, so erfolgt ein grüns licht weißer Niederschlag. Hat man aber die Eisenausslösung mit kochendem Wasser bereitet, und der blausaus ren Kalildsung schweselwasserstofftes Wasser zugesezt, um alle Oridation zu verhüten, so erhält man einen vollkoms men weißen Niederschlag. Sowohl dieser, als der vorige, werden bei Berührung der Luft in kurzer Zeit blau.

Unter schwefelwasserstofftem Wasser behalten sie ihre weiße Farbe unverändert lange Zeit, hingegen durch oristöirte Salzsäure werden sie augenblicklich blau. Säuren haben keine Wirkung auf diese blauen Niederschläge, beshandelt man sie aber mit Kali, so erhält man kein blaus saures Kali zuruck, sondern blausaures Eisenkali.

<sup>\*)</sup> Prouft a. a. D. S. 580.

Nimmt man hingegen eine roth oxidirte Eisenauslösung, und mischt sie mit blausaurem Kali, so wird die Flüsssigkeit einen Geruch nach freier Blausaure erhalten, und ein braungelbes Präzipitat zu Boden setzen. Dieses zeigt sich nach dem Auswaschen in Salzsäure auflöslich. Kaslien nehmen nichts davon auf, kurz, es verhält sich als gewöhnliches rothes Eisenoxid.

Diese Versuche zeigen uns, daß die Blausaure mit dem Eisenoxide auf dem Maximum keine Verbindung eingehe, daß aber mit dem zum Minimum oxidirten Eisen die Verbindung wirklich statt sinde, und ein weißet blausaures Eisen bilde. Dieses weiße blausaure Eisen nimmt indessen noch mehr Sauerstoff aus der Luft auf, wodurch es zur blauen Farbe gelangt. Jedoch geht diese Oxidation nicht in allen Theilen desselben vor, sondern ein Theil verhält sich auf seiner Oxidationsstuse als weis ßes blausaures Eisen, wie uns die Behandlung mit Kazlien, wo das dreisache Eisensalz entsteht, zeigt. Es ist also das blausaure Eisen eine dreisache Verbindung, von welcher am gehörigen Orte ferner die Rede sein wird.

Diese Ansicht scheint Scheele schon gehabt zu haben, aber die vollständige Entwicklung dieser Thatsachen ver= danken wir Proust, der sie in seiner schon ofters ange=

führten Abhandlung vortrefflich darftellte.

Ich bin bei meinen Arbeiten über diesen Gegenstand auf eine Erscheinung gerathen, die beiden angeführten Shemikern entgangen zu sein scheint. Fällt man nehmlich eine vollkommen oxidirte Eisenauslösung mit blausaurem Kali, so entsteht, wie schon früher gesagt wurde, ein Niederschlag von bloßem rothen Eisenoride. Dieser löst sich in hinzugegossener Salzsäure wieder auf, ohne eine Spur von Blau zurück zu lassen. Läßt man aber das

janze vor Hinzusügung der Salzsäure einige Zeit, z. B.
2 Stunde stehen, so wird der Niederschlag etwas grünscht, und bei Uebergießen mit Säure sondert sich eine wemliche Menge blausaures Eisen ab. Es ist also einzuchtend, daß die Blausäure auf ihre Kosten einen Theil es Oxides zum Oxidul heruntergebracht haben mußte, mb sich dann mit diesem verbunden hatte.

Es versteht sich, daß ich mich genau überzeugt hatte, aß meine Eisenauslösung auf dem höchsten Grade der Oridation, und die angewandten blausauren Salze vollzommen rein waren. Ich hatte diesen Versuch zuerst mit lausaurem Ammonium angestellt, und war geneigt, die Desoridation des Orides auf Rechnung des Ammoniums m schieben, aber auch bei Anwendung des blausauren Ralkes erhielt ich dasselbe Resultat.

Ich fällte eine Auflösung von oridirt salzsaurem Eisen mit Kali, alsdann schüttete ich noch etwas vollkommen eine Blausaure hinzu. Das Ganze wurde wohl verstopft sigerirt. Nach Verlauf eines Täges blieb beim Hinzugiezien von Salzsäure ebenfalls Verlinerblau zurück. Wurde singegen die Säure gleich nach der Mischung hinzugesezt, io löste sich alles klar wieder auf. Es ist also gar keiznem Zweisel unterworfen, daß die Blausäure in diesen Versuchen desoxidirend auf das rothe Eisenoxid wirkte.

Die Blausaure verbindet sich mit dem höchstoridirten Zinn nicht. Die blausauren Alkalien verursachen zwar einen Niederschlag in der salpetersalzsauren Zinnauslösung, aber er verhält sich als reines Zinnorid, da er sich nach dem Auswaschen in Salzsäure auflöst, ohne Blausäure zu entwickeln.

omeelen a D.

Ganz auf ähnliche Art verhält sich die salzsaure Zinnauflösung, in welcher das Metall zum Minimum ori: dirt ist.

Es scheint also kein rein blausaures Zinnoxid möglich zu sein.

Blausaures Blei. Es wird durch Fällung des essigsauren oder salpetersauren Bleies mit blausauren Alle kalien erhalten. Seine Farbe ist weiß. Es ist im Was: ser unauflöslich. Alkalien entziehen ihm die Blausaure nicht. Kohlensaure hat keine Wirkung auf dasselbe, aber stärkere Sauren bemächtigen sich des Bleiorides, und machen die Blausaure frei. \*)

Zink. Seine Auflösungen in Sauren verhalten sich gegen blausauren Alkalien ganz wie das Blei; es fällt nehmlich blausaurer Zink in Gestalt eines weißen Pulvers nieder, welches in Wasser unauflöslich, durch die Sauren aber zerlegbar ist.

Wismuthoxid und Blausaure gehen direkt keine Berbindung zusammen ein. Auch durch Fällen einer sals petersauren Wismuthauslösung mit blausaurem Kali, erzhielt ich eben so wenig, als Scheele, ein blausaures Wismuth.

Aus der Auflösung des Spiesglanzes in salpeters saurer Salzsäure fällte blausaures Kali reines Spiesglanzs oxid, und die Blausaure wurde frei.

Eben so verhalten sich die Auflösungen des mindest oxidirten Spiesglanzes, z. B. der Spiesglanzweinstein und das rauchende salzsaure Spiesglanz. \*\*)

<sup>\*)</sup> Scheele a. a. D. B. 4. S. 36.

<sup>\*\*)</sup> Scheele a. a. D.

Blausaures Manganes. Diese Verbindung ist praugelb. Sie wird durch Fällen einer Manganesauflds ung mit einem blausauren Alkali erhalten. Im Wasser ft sie unauflösbar, wird aber durch die Säuren zersezt.

Mit der Arseniksaure geht Blausaure keine

Berbindung ein. ")

Gben so wenig erhielt ich ein blausaures Arsenik durch Mischung von blausaurem Kali, und salzsaurer Arsenikld= ung.

Das blausaure Robalt ist nach Proust und Schees e braungelb. Nach des leztern Angabe ist diese Berbins ung durch Sauren nicht zersetzbar. Nach Prousts Bers uchen ist das blausaure Nickel und das blausaure Uran gelblicht weiß, das blausaure Titan gelb. Molybdans äure und Tungsteinsäure gaben keine Berbindung.

Aus Mangel dieser Metalle konnte ich keine Bersuche

iber ihr Berhalten zur Blaufaure anstellen.

Ueber die Verbindungen der übrigen neu entdeckten Metalle mit der Blausaure sind noch keine Versuche ange= stellt worden.

Alle diese blausaure Metallopide werden ohne Aussnahme in erhöhter Temperatur zersezt. Es bildet sich, wie schon vorhin angeführt wurde, Ammonium, Kohlenspridgas, und Kohlensäure. Das Drid bleibt, mehr oder weniger reducirt, mit etwas Kohle gemengt, zurück; wenn die Behandlung in verschlossenen Gefäßen geschehen ist. Das blausaure Queksilber sublimirt sich bei schneller hiße zum Theil unverändert. Bei langsamer Hige bildet sich während seiner Zersehung durch den Zusammentritt

<sup>\*)</sup> Scheele a. a. D.

eines Theiles Kohlenstoffes und Wasserstoffes überdies noch eine Portion brandigtes Del. Rach Proust findet diese Bildung auch bei Destillation des blausauren Goldes statt. \*)

Wir gehen nunmehr zu den Niederschlägen über, wels che in den Metallosungen durch die blausauren Eisenakaslien bewirkt werden. Man sieht leicht ein, daß diese Präzipitate immer eine Menge blausaures Eisen enthalsten müssen, die sich nach der Quantität des zur Fällung nothigen blausauren Eisenkalis richten wird.

In der That unterscheiden sich diese Niederschläge von den rein blausauren Metallen beträchtlich. Fast alle bessitzen eine von den lezteren gänzlich verschiedene Farbe, und werden von den Säuren nicht leicht angegriffen. Die Kalien entziehen den meisten die Blausaure, und das in ihnen enthaltene blausaure Eisenoxidul, es regenerirt sich blausaures Eisenkali, und das Orid bleibt rein zurück.

Das Platin, wenn es rein ist, erleidet in seinen Auflösungen keine Beranderung durch die blausauren Gi-

fenalkalien.

Ganz auf ähnliche Art verhält sich das Gold. Ent: weder entsteht bet diesen beiden Metallauflösungen kein Basenwechsel, oder die neu entstandene Verbindung ist auflöslich, was noch zu untersuchen wäre.

Fommen weiß gefällt, bei Berührung mit der Atmosiphäre wird dieser Niederschlag allmählig hellblau. Wird er mit Kalien behandelt, so bildet sich blausaures Eisenstali, und Silberoxid bleibt zurück. Die Säuren haben keine Wirkung auf das blausaure Eisensilber, selbst die

( n : n : ) 7 2 ( n @ (\*

<sup>\*)</sup> a. a. D.

Salzsäure nicht. Es verhält sich also umgekehrt, wie as blausaure Silber, welches leztere der Zerlegung durch kalien, aber nicht der Salzsäure zu widerstehen fähig st.

Blausaures Eisen queksilber. Man erhält es urch Kochen von rothem Queksilberoxide mit einem Ueberschuß von blausaurem Eisen. Man filtrirt und bekommt urch Abdampsen und Kristallisation ein Salz, welches n prismatischer Form kristallisation ein Salz, welches niger, wie das rein blausaure Queksilber. Auch ist es icht weiß, wie das leztere, sondern Kristalle und Aufsbsung sind gelblicht.

Wiederholtes Kristallisiren verändert es nicht, woht ber wird es in blausaures Queksilber umgewandelt, wenn eine Auflösung lange anhaltend mit rothem Queksilbers ride gekocht wird. Es scheidet sich hiebei Eisenoxid aus, und rothes Oxid wird aufgelöst.

Proust scheint anzunehmen, das blausaure Eisenqueks

ülber nahme bei dieser Behandlung einen Ueberschuß von Drid auf; allein ich fand es nicht so; im Gegentheile, veide Salze, blausaures Queksilber und blausaures Cistenqueksilber, sind wesentlich verschieden. Durch Behandsung von reiner Blausaure und rothem Queksilberopide in wedem Verhältnisse, erhielt ich nie ein Salz, welches prissmatisch kristallisirte, sondern immer nur das nadelformig kristallisirte blausaure Queksilber.

Das blausaure Eisenqueksilber läßt beim Verbrennen Eisenopid zurück. Wird seine Auflösung mit Salzsäure zemischt, so entsteht ätzender Sublimat, die Blausäure wird frei, und weißes blausaures Eisen fällt zu Boden. Ich habe die quantitativen Verhältnisse dieses Salzes

nicht genau bestimmt, doch schien es mir, daß das blau. saure Eisen darinn nicht über 0,10 betrage.

Mischt man eine Ausschung des oridirten salzsauren Queksilbers mit blausaurem Eisenkali, so zeigt sich ein milchweißer Niederschlag, der sich lange nicht zu Boden sezt. Nach einigen Tagen geht seine Farbe ins Blaue über. Er verhält sich bei fernerer Prüsung als weißes blausaures Eisen, und die Flüssigkeit enthält blausaures Eisenqueksilber, und salzsaures Kali gelöst.

Wird statt der höchstoridirten Auflösung kalt bereitez tes salpetersaures Queksilber genommen, so entsteht ein grauer Niederschlag, der aus weißem blausauren Eisen, und reducirtem Queksilber besteht.

Uebrigens ist das Verhalten des blausauren Gisenquets silbers gegen Alkalien und Sauren dem Verhalten des blausauren Queksilbers analog.

Blausaures Eisenkupfer. Diese Verbindung wird durch Fällen der Kupferauflösungen mit blausaurem Eisenkali erhalten. Ihre Färbe ist anfänglich bluthroth, durch das Anstrocknen geht sie in dunkel rothbraun über.

Sauren haben keine Wirkung auf das blausaure Eisen= kupfer, die Alkalien entziehen ihm die Blausaure, und das blausaure Eisenoridul, es entsteht blausaures Eisens kali, und ein blaugrunes Rupferhydrat bleibt zurück.

Das blausaure Eisenkali ist eins der besten Mittel, den Kupfergehalt irgend einer Flüssigkeit zu entdecken. Das Ammonium, welches hiezu gewöhnlich angewendet wird, steht diesem Salze bei weitem nach. Man lasse in zwei Gläser, deren jedes ein Pfund Wasser enthält, einen Tropfen reiner stark verdünnten Kupferaustosung fals len. In das erste tropsle man alsdann etwas Ammosnium. Selbst das geübteste Auge wird in der Flüssigkeit

aum einen bläulichten Schimmer entdecken können. In as zweite Glas schütte man einige Tropfen reiner blaus turen Eisenkalilösung, in einigen Secunden wird das Basser durch das entstandene blausaure Eisenkupfer eine ber bemerkbare Karmesinfarbe erhalten.

Dieser Gegenstand ist für gerichtliche Untersuchungen, B. von verdächtigem Essige, Brandwein, u. s. w. sicht ohne Werth. Die sogenannte Hahnemannische Weins wobe zeigt zwar einen Kupfergehalt beinahe eben so gesau an, aber man ist alsdann erst noch genöthigt, zu mtersuchen, ob die braune Trübung von Blei, oder Lupfer herrühre, da die Farben beider Niederschläge ziems ch gleich sind.

Das blausaure Eisenkupfer konnte eine zur Mahlerei augliche Karmesinfarbe gewähren, aber es hat den Fehzer, wie die übrigen blausauren Verbindungen; nehmsich seine Farbe verschießt bei Einwirkung der Luft und res Lichtes.

Blausaures Eisen. Wird eine mindest oxidirte Fisenauflösung mit blausaurem Eisenkali niedergeschlagen, o erhält man einen vollkommen weißen Niederschlag, velcher bei fernerer Dxidation durch die Atmosphäre zus 23t dunkelblau wird.

Dieser Niederschlag ist das blausaure auf dem Mini= num seiner Oxidation befindliche Eisen, eine Berbin= ung, deren Kenntniß wir Proust verdanken. \*)

Zum Gelingen dieses Versuches ist es nach Prousts Ingabe nothig, frisch bereitetes grunes schwefelsaures oder alzsaures Gisen in vielem siedenden Wasser aufzuldsen,

<sup>\*)</sup> Proufis Abhandlung in Trommsdorfs Journal der Pharmazie. B. 6. S. 226. u. fg.

und etwas von dieser Austossung in eine ebenfalls gut versdunte siedende Austossung von blausaurem Eisenkali fallen zu lassen. Der Niederschlag erfolgt in noch reinerer Farbe, wenn die Aussossung des blausauren Eisenkalis mit schwesfelwasserssoftem Wasser bereitet war. Man sieht leicht ein, daß derselbe Erfolg jedesmahl statt haben werde, wenn nur der Zutritt des Sauerstoffes der Lust von der Mischung möglichst abgehalten wird, welches durch das Sieden der Aussossungen, oder durch den Zusatz von Schwesselwasserstoff geschieht. Es wurde schon oben bewiesen, daß das blausaure Eisenkali weißes blausaures Eisen in seiner Mischung enthalte; dieses fällt also hier mit nies der, wie ebenfalls schon früher angegeben wurde.

Dridirte Salzsäure ändert den weißen Niederschlag sos gleich in blaues blausaures Eisen um; die Oridation zum Maximum kann sich aber nicht auf das aus dem blausauren Eisenkali mit niedergefallene weiße blausaure Eisen erstrecken; denn bei der Behandlung des blau ger wordenen Niederschlages mit ätzendem Kali erzeugt man wieder die nämliche Menge blausauren Eisenkalis, welche zur Präcipitation erforderlich war, und rothes Oxid bleibt zurück. Auch sindet, wie wir dei dem blausauren Kaliangeführt haben, keine Verbindung zwischen höchst oxidir, tem Eisen und Blausäure statt.

Das Berlinerblau muß also als eine dreifache Verbinstung von Blausaure, schwarzem und rothen Eisenoride angesehen werden. Der Analogie nach müßte es eigent: lich den Namen blausaures Eiseneisen tragen, wenn dies ser Name nicht zu hart wäre; denn das vollkommens Eisenorid kann erst durch das Eisenoridul bestimmt werden, eine Verbindung mit der Blausaure einzugehen.

Aus dieser Theorie fließt auch die Regel vor die Fabristanten des Berlinerblaus, daß sie zur Präcipitation ihs rer Blutlauge immer eine Eisenauslösung anwenden sollsten, die noch nicht zum Maximum vridirt ist. Dies muß aus dem Grunde geschehen, weil die Blutlauge imsmer einen beträchtlichen Antheil rein blausauren Kalistenthält, welches mit den rothoxidirten Eisenauslösungen kein Berlinerblau liefern kann, wohl aber mit den minstels oridirten, weil es sich in dem lezten Falle sogleich eine hinreichende Menge schwarzen Oxides aneignet, um Berlinerblau mit dem übrigen roth oxidirten Eisen bilsten zu können.

Da die Blutlauge noch überdies eine Menge kohlens sauren Kalis enthält, auch das reine blausaure Eisen beinahe schwarzblau ist, so werden zu der Fällung immer mehrere Theise Alaun gegen einen Theil schwefelsaus res Eisen genommen. Das kohlensaure Kali fällt alss dann die Thonerde, welche die Farbe des zugleich mit niederfallenden Eisens heller macht, und ihr mehr Körsper giebt, wodurch sie für Mahler tauglicher wird.

Durch Ausglühen von möglichst getrocknetem blaussaurem Eisen erhielt ich 0,52 braunrothes Eisenopid als Rückstand: Hiernach wäre an Blausäure 0,48 zu berechsnen. Proust will 0,55 Drid erhalten haben, Wiegleb giebt 0,46 an, Westrumb 0,50. Das blausaure Eissen, dessen ich zu diesen Versuchen bediente, hatte ich nie selbst aus blausaurem Eisenkali, und salzsaurem Eisen versertiget, sehr wohl ausgewaschen, und bei einer dem siedenden Wasser beinahe gleichkommenden Hise auß Beste getrocknet.

<sup>\*)</sup> Proust a. a. D. S. 589.

Bergmann giebt an, aus hundert Theilen metallisschem Eisen durch Auslösen u. s. w. 590 Theile blausausres Eisen erhalten zu haben. Diese Angabe ist offens bar zu groß. Hundert Theile metallischen Eisens würden nach Buch holzens Angabe 143 rothes Drid geben, who und das Berlinerblau zu 0,52 Drid gerechnet, 275 Theile blausaures Eisen liefern.

Die Sauren haben auf bas blausaure Eisen in geswöhnlicher Temperatur keine Wirkung; die oridirte Salzs säure und konzentrirte Salpetersäure zerstören die Blaus säure, wenn sie mit Hulse erhöhter Temperatur auf das Berlinerblau einwirken. Eben das wirkt die konzentrirte Schwefelsäure. Selbst die Salzsäure soll nach Prousts Angabe sich bei dem Rochen mit blausaurem Eisen des rothen Orides bemächtigen, und die Blausäure in Freis heit seigen. Es ist wahr, dieser Erfolg sindet zwar Statt, aber es gehört ein Sieden von mehreren Stunz den dazu, um mit konzentrirter Salzsäure nur einige Grane Berlinerblau zu zerlegen.

Die Alkalien im reinen Zustande entziehen dem blaus sauren Eisen schon in der Kälte die Blausäure, und das blausaure Eisenoridul, es bilden sich die schon beschries benen blausauren Eisenalkalien, und rothes Drid bleibt zurück. Berthollet war früher der Meinung, daß der rothbraune Rückstand von diesen Operationen ein blaussaures Eisen mit Ueberschuß von Orid sei. Wenn man Säuren darauf gösse, so nehmen diese das überschüssige

<sup>\*)</sup> Bergmann's fleine physisch chemische Werke. Frf. 1782. 8. S. 448.

<sup>\*\*)</sup> Buchholz in Gehlens Journal für Chemie und Physif. B. 4. S. 725.

Orid hinweg, und der Ruckstand werde wieder gewöhn=
iches blausaures Eisen. Dieser Erfolg hat jedoch nur
ann Statt, wann entweder nicht Kali genug angewens
et, oder Ruckstand nicht hinreichend mit siedendem Wasser ausgewaschen wurde. Es giebt also kein blausaures
Eisen mit Ueberschuß von Orid. \*\*)

Nach Berthollet soll auch das Berlinerblau immer noch einen Antheil blausaures Kali enthalten, welches mi seinem Bestehen nothwendig ware. Eben so nimmt Then ard gar sechs Arten von blausauren Eisen an, wei im neutralen Zustande, und drei mit Ueberschuß von Orid. \*\*)

Die Angabe Berthollets widerlegt sich dadurch, oaß ein vollkommen gut ausgewaschenes Berlinerblau purch Ausglühen keine Spur von Kali zurückläßt.

Was die Angabe The nards betrifft, so wurde eben= ialls von Proust schon bewiesen, daß es nur zwei Ar= en blausauren Eisens gebe, das weiße und das blaue, vaß das erstere durch Oxidation in das zweite übergehe, ohne daß es bei irgend einer Mittelstuffe stehen bleiben konne.

Bei der Destillation liefert das Berlinerblau Kohlensaure, Kohlenoxidgas, Ammonium, und unzersezte Blau= saure. Bei dieser Operation bemerkte ich immer einige Tropfen Wassers in dem Halse der Retorte, obwohl das angewandte Berlinerblau bei einer Hitze von 80º R. getrocknet war. Dies Wasser war also wahrscheinlich ein

<sup>\*)</sup> Prouft in Gehlen's Journal für Physik und Chemie. B. 3.

<sup>\*\*)</sup> Thenard in Gehlens Journal für Chemie und Physif. B. 3. S. 657.

Produkt bes Sauerstoffes bes Gifens, und bes Maffer: stoffes der Blaufaure. Auch habe ich beobachtet, daß bei langsam steigender Site das Blau allmablig heller wird, und endlich ein Zeitpunft eintrete, wo es voll= fommen weiß erscheint. hier ift also eine mahre Desopi= dation des Berlinerblaues vorgegangen, burch welche es auf die Stufe des meißen blaufauren Gifens gelangte. Wird das Fener fortgesezt, bis nichts gasformiges mehr übergeht, so bleibt in der Retorte ein schwarzer Rud'= ftand, der aus Rohle und reducirtem Gifen befteht. Nach Proufts und Grundels Beobachtungen entzundet fich Diefer Rudstand bei Berührung ber Utmosphare. 3ch konnte diese Erscheinung nie gewahr nehmen, wenn ich ein reines mit Gaure und Waffer vollfommen ausgewa= schenes blausaures Gisen anwandte. Mag wohl dieser Erfolg von Schwefelfaure, oder schwefelsaurem Rali, welche dem fauflichen Berlinerblau meiftens ankleben, herruhren? indem diese mit ber entstandenen Rohle und der Thonerde einen Pyrophor bilden?

Zinn. Das blausaure Eisenkali bringt in der höchst oxidirten salzsauren Zinnaussössung einen bräunlicht gelben Niederschlag hervor, welcher seine Farbe beim Trocknen nicht weiter verändert, und wahres blausaures Eisenzinn

darftellt.

Die Auflösung des Zinnes auf dem Minimum der Dridation wird durch blausaures Eisenkali milchweiß gerfällt. Diese Farbe geht ben Berührung der Luft nach und nach in die gelbe über. Uebrigens ist das blausaure Eisenzinn in den Säuren und im Wasser unauslöslich Alkalien entziehen ihm die Blausäure, und das weiße blausaure Eisen, und lassen das Zinnoxid zurück, went sie nicht im Ueberschusse angewendet werden.

Blei. Das salpetersaure und essigsaure Blei wird von den blausauren Eisensalzen schmuzig weiß gefällt. Diese Farbe ist beständig. Das Verhalten des blausaus ren Eisenbleies gegen Wasser, Sauren und Alkalien ist dem des blausauren Zinnes gleich. Nach Bergmann soll das blausaure Eisenblei in Salpetersaure auflösbar sein. Ich habe dieß nicht bestättiget gefunden.

Die Auflösungen des Zinks geben durch die blausaus ren Eisenalkalien einen gelblicht weißen Niederschlag. Das käufliche schwefelsaure Zink fällt gewöhnlich grun nieder, wegen des Rückhaltes an Eisen, den es meistens enthält. Das blausaure Eisenzink kömmt in seinen Eigens schaften mit den vorhergehenden überein.

Blaufaures Eisenwismuth. Wird durch Falzung des salpetersauren Wismuthes u. s. w. erhalten. Seine Farbe ist anfänglich gelblicht, nachher verändert sie sich in hellgrun. In Salpetersaure tit es auflöslich, und wird durch Ralien unverändert daraus gefällt, so wie durch Wasser.

Spies glanz. Das oxidulirte und oxidirte blausaure Eisenspiesglanz verhält sich in den Farben und sonst, wie das blausaure Eisenzinn.

Manganes. Die Chemiker sind uneinig über die Farbe, mit welcher das Manganes aus seinen Auflösunsgen gefällt wird. Proust und andere mehr, behaupten, das blausaure Eisenmanganes sei pfirsichblüthroth. John in seiner Abhandlung über das Manganes, behauptet, die rothliche Farbe rühre von einem Aupfergehalte, ent= weder des Metallorides, oder der angewandten blausaus

<sup>\*)</sup> Bergmanns Werke, a. a. D.

ren Eisenverbindung her, und das reine blausaure Gisen-

manganes fei weiß. \*)

Mach meinen Versuchen ist Johns Angabe vollkommen richtig. Reines Manganesorid, welches ich mir bereitet hatte, ehe mir die Abhandlung des erwähnten Chemikers zu Gesicht gekommen war, gab, in Salzsäure aufgelöst, einen vollkommen weißen Niederschlag. Es bricht in Fürstenbergischen Gruben ein braunes Mangamesorid, welches mir sogleich einen weißen Niederschlag mit blausauren Eisenalkalien gab, wenn seine Auslösung durch bernsteinsaures Ammonium von dem höchst geringen Eisengehalte befreit war. Ein sehr geringer Antheil Ruspferaussösung hinzugesezt, färbte den Niederschlag gleich pfürsichblüthroth.

Die weiße Farbe des blausauren Eisenmanganes ist an der Luft beståndig. Es löst sich im Wasser nicht auf, und widersteht den Säuren. Kalien haben die nehmliche Wirkung auf dasselbe, wie auf die übrigen metallischen

Berbindungen diefer Urt.

Das blausaure Eisenarsenik wird durch Mischung der salzsauren Auflösung des Arsenikorides mit blausaurem Eisenkali erhalten. Es ist weiß, im Wasser unauslösdar, und wird durch Rochen mit Salpetersaure in Arseniksaure und blausaures Eisen zerlegt; halt das Sieden noch länzger an, so wird das leztere auch noch zerlegt, und arseniksaures Eisen gebildet.

Die Arseniksaure verbindet sich nicht, wie leicht zu erachten, mit der Blausaure und dem blausauren Eisen des dreifachen Salzes, im Gegentheile, sie zersez

<sup>\*)</sup> John in Gehlens Journal für Physif und Chemie. B. 3. S. 484.

bie blausauren Eisenalkalien in höherer Temperatur, nach ter Art der übrigen Sauren.

Das blausaure Eisenkobalt zeigt sich als ein graße grünes Pulver. Das Uran wird aus seiner Ausschung durch blausaure Eisenalkalien bluthroth gefällt, das Nike fel hingegen grünlich weiß. Molybdansaure, und die Ausschung des Wolframorides werden durch die blausauren Gisenalkalien nicht gefällt. Das Titan fällt sich blau, wegen seinem Eisengehalte. Die Ausschung des Tellurs wird durch die erwähnten Salze nicht versindert. Die salzsaure Ausschung der Columbium säure wird grün präcipitirt. Das Cerium wird weiß gefällt, dieses blausaure Eisencerium ist in Säuren auslöslich. Die blausauren Eisenalkalien schlagen das Palladium unkelgelb nieder, äussern aber keine Wirkung auf die lusschungen des Rhodiums und Fridiums.

Wir haben nun die Reihe der blausauren Eisenmetalle urchgegangen, und gesehen, wie sehr sie in ihren Eigenschaften von den rein blausauren Metallen verschieden sind. Die meisten dieser dreifachen Berbindungen widerstehen en Wirkungen der Säuren, werden aber durch die Alkasien leicht zersezt, wobei sich blausaures Eisenkali wieder rzeugt. In höherer Temperatur werden sie ohne Ausstahme, und auf dieselbe Art, wie die rein blausauren Metalle, zersezt.

Wuttig hat einige Versuche mit den blausauren Eisenmetallen angestellt; indem diese in Retorten destillirte, im eine reine Blausaure zu erhalten. Er bediente sich u dieser Absicht, des blausauren Eisenkupfers, Jinnes, Bleies, Zinks und Silbers. Die beiden leztern liesern

<sup>\*)</sup> Prouft a. a. D.

nach der Angabe dieses Chemikers eine ganz reine Blau= saure, besonders die Destillation des blausauren Eisensil= bers, aus den andern angeführten Verbindungen hinge= gen gienge die Blausaure immer zersezt hervor.

Es ift mahr, daß ben der Destillation des blausauren Gifenfilbers und Gifenbleies ein betrachtlicher Theil Blau= faure unverandert übergeht. Daß aber auch ein nicht fleiner Theil zersezt werde, beweift der Umftand, daß das Metall reducirt und mit Rohle gemengt zuruchbleibt. Es scheint, die Desoridation des Drides geschehe hier gröftentheils auf Roften bes Wafferstoffs ber Blaufaure, denn ich habe bemerkt, daß sich im Salfe der Retorte Maffertropfchen zeigten, obwohl das blausaure Gisenfil= ber vor dem Bersuche möglichst getrocknet war. Durch die pneumatische Rohre entwich fohlensaures Gas, mit vielem Stickgase gemengt. Die übergegangene Blaufaure war ziemlich rein, boch enthielt sie etwas Ammonium, obwohl mit der Feuerung fruhe aufgehort wurde. Bon ben anderen Metallen, deren Dribe eine beträchtliche Menge Sauerstoff enthalten, wie g. B. bei dem Rupfer, Binn, Binforid, wird die Blaufaure gang gerfegt heraus: getrieben. Es bient mahrscheinlich hier auch ein beträcht: licher Antheil Wafferstoffs zur Desoridation, daher er hielt ich bei diesen Bersuchen Waffer, Rohlenoxidgas unt Stidgas, zuweilen auch noch ammoniumhaltiges breng lichtes Dehl, und fehr wenig, oder gar kein freies Um minocalien engefiellet, incementation Reform at eine reine Blamfance ga eretjanen. Ger bebiente fich

Riblids, one blankquen Cifaliup, and Rinnes.

leice / Binte und Colbers, Die briben legeren liefen

.0 .क ना विभावत की

## Dreifache Berbindungen

zwischen Blaufäure, Kali, Gold = Silber = und Rupfer = Dride.

Scheele sagt in seiner ofters angeführten Abhands ing, \*) daß die Niederschläge, welche in den Auflösuns n des Goldes, Silbers und Kupfers durch blausauren alk erzeugt sind, bei fernerem Zusatze des blausauren alzes wieder aufgelost würden. Diese Auflösung würde urch Rohlensäure nicht getrennt, wie dieß doch bei dem ausauren Kalke der Fall sei, es könnte also bei dieser peration auch ein dreifaches Salz entstanden sein.

Es schien mir interessant, diese Versuche Scheeles i wiederholen und weiter zu verfolgen, damit ich mich berzeugen könnte, ob diese Verbindungen den blausaus in Eisensalzen an die Seite zu setzen wären, und wels e Eigenschaften die durch sie bewirkten Metallnieders

blage håtten.

Ich nahm eine Auflösung von frisch bereitetem vollkoms nen reinem blausaurem Kali, und schüttelte es mit blaus nurem Silber, welches ich mir durch Präcipitation von alpetersaurem Silber mit reiner Blausaure bereitet hatte. Die blausaure Auflösung nahm in der Kälte eine bedeus ende Menge des blausauren Silbers sehr leicht auf.

Durch Erhitzung bis zum Siedepunkte löste die Flüssigkeit nicht mehr auf, als sie bereits in der Kälte aufsenommen hatte. Diese Auflösung war wasserhell und seruchlos. Der Geschmack war nicht nur unangenehm, vndern wirklich abscheulich metallisch. Bekanntlich ist der

<sup>\*) 23, 4, 6, 35,</sup> 

Geschmack des salpetersauren Silbers und schwefelsauren Rupfers widrig genug; aber sie kommen nicht in Betracht gegen das blausaure Silberkali; dieses erregt zuerst einen süßen Eindruck auf der Zunge, welche aber gleich durch den widerwärtigsten metallischen verdrängt wird, und wohl eine Stunde lang anhalt.

Nach ganz gelinden Abdunsten schoß das blausaure Silberkali in durchsichtigen farbenlosen sederförmigen Kristallen an. Diese Kristalle verändern sich an der Lust nicht weiter, werden aber vom Wasser leicht gelöst. Im Alkohol sind sie unauflösbar.

Rohlensaure hat keine Wirkung auf das blausaure Sileberkali. Hingegen wird dieses Salz von allen Sauren, welche das blausaure Eisenkali zerlegen, ebenfalls zersezt; nur braucht es bei jenem keine Mitwirkung der Wärme, wie bei dem lezteren. Wird z. B. nur verdünnte Essigs saure zu der Lösung des blausauren Silberkali gegossen, so bildet sich essigsaures Kali, Blausaure entweicht, und das blausaure Silber fällt unverändert zu Boden. Sezt man Salzsäure zu, so wird auch das blausaure Kali von dem blausauren Silber zerlegt; denn der zuerst entstandene Niederschlag löst sich in frisch zugegossenem blausauren Kali wieder auf. Wird nun aber noch mehr Salzsäure zugegoßen, so zerlegt sich auch das blausaure Silber.

Kalien perändern das blausaure Silberkali ganz und gar nicht, sie mogen nun rein, oder mit einer Saure gesättigt angewendet werden. Selbst die salzsauren Alkalien sind nicht im Stande, diese dreifache Berbindung zu zersetzen, obwohl sie sonst gewiß keine andere Auflde sung, welche Silberoxid enthält, verschonen. Sowohl der Schwefelwasserstoff an sich, als seine Berbindungen mit Alkalien zerlegen das blausaure Silzverkali augenblicklich, und es fällt schweselwasserstofftes Silber zu Boden.

Ich schüttelte blausaures Gold mit blausaurem Rali is lange, bis nichts mehr von dem ersten aufgelöst wurde. Die Auflösung war orangefarben. Ihr Geschmack natte sich von dem alkalisch bittern des blausauren Kalin einen herben metallischen verwandelt, der jedoch bei weitem nicht das Unangenehme des blausauren Silberzialis besaß.

Das blausaure Goldkali kristallisirte ebenfalls nach dem Abrauchen. Die erhaltenen Kristalle waren zu lein, als daß ich ihre Form genau hatte bestimmen konsnen. Sie schienen mir indessen dreiseitige zugespitzte Pyras niden zu bilden. Sie waren hellgelb, und durchsichtig.

Alkalien haben keine Wirkung auf das blausaure Goldali. Sauren zersetzen es leicht; das blausaure Gold allt unverändert zu Boden. Zinnauflösung, sie mag in beliebigem Grade der Dridation sein, liefert keinen Purdur. Durch Schwefelwasserstoff wird es nicht zerlegt.

Blausaures Kupferkali. Ich erhielt es auf die erwähnte Art, indem ich blausaures Kupfer mit blausausem Kali behandelte. Die Auflösung war gelblicht, und lieferte durch Verdampfung kleine gelbe durchsichtige Kristalle. Die Form dieser war prismatisch, ihr Geschmack vitter metallisch.

Durch Kalien wird dieses Salz nicht verändert. Ams monium bringt keine blaue Farbe hervor. Schwefelwass serstoff zerlegt daffelbe nur langsam. Die Sauren zerses ken das blausaure Rupferkali, und scheiden das blaussaure Rupfer als grünlicht gelbes Pulver ab. Wird mehr Saure zugesezt, so wird ebenfalls noch das blausaure Rupfer zerlegt, das Rupferorid aufgelost, und die Blaussaure saure abgeschieden.

Nun noch einiges über die Niederschläge, welche nach meinen Erfahrungen von diesen dreifachen Salzen in Me= tallauflösungen hervorgebracht werden.

Durch das blausaure Kupferkali wird das Gold grünlicht gefällt, nachher wird der Niederschlag gelbgrün. Säuren entziehen ihm das blausaure Kupfer, und lassen das blausaure Gold als gelbes Pulver zurück. Silber wird schwarzbraun gefällt, durch Salpetersäure wird diesser Niederschlag zuerst braun, dann gelb, endlich weiß, und ist dann nur noch blausaures Silber.

Wird Salzsäure angewendet, so zersezt sich auch das leztere noch, und man findet salzsaures Silber. Eisen: Auflösung, worinn das Eisen zum Maximum oridirist, giebt durch blausaures Kupferkali ein Gemenge vor rothem Oxide, und blausaurem Kupfer. Grüne Eisenlössungen werden grüngelb gefällt. Säuren nehmen das Kupfer auf, und es bleibt blausaures Eisen zurück. Ble fällt weißgrün zu Boden, Zink, Wismuth um Magnesium gelblichtweiß, durch Zusatz von Säurer werden diese Alle mit Ausscheidung der Blausäure aufge löst. Oxidulirtes und oridirtes Zinn werden zwar ge fällt, der Niederschlag ist aber nur Zinnoxid mit blausaurem Kupfer gemengt.

Das blausaure Silberkali präcipitirt die Gold auflösung gelbweiß. Säuren haben keine Wirkung au diesen Niederschlag, bloß Salzsäure zersezt das in ihn enthaltene blausaure Silber. Rupfer fällt bläulicht weiß zu Boden, Säuren lösen einen großen Theil wies ver auf, der weiße Rückstand ist dann blausaures Silber. Rothoridirte Eisenlösungen geben rothes Drid und blausaures Silber, grüne ein grünlichtes Präcipitat, welsthes in Säuren unauslösdar, durch Salzsäure in weißes blausaures Eisen und salzsaures Silber verwandelt wird. Jink, Blei und Wismuth werden weiß gefällt, Magnesium grauweiß. Säuren zersetzen diese blausaus ven Dride, und lassen das blausaure Silber zurück. Binn auf dem Minimum und Maximum seiner Dridazion giebt mit dem blausauren Silberkali einen weißen ässigten Niederschlag, der aber nur ein Gemenge von reinem Zinnoxid und blausaurem Silber ist. Auch Spie szulanzlösungen geben dasselber Resultat.

Blausaures Goldkali. Es fallt das Silber weißgelblicht, das Rupfer gelbgrun, rothe Eisenld=
ung verhält sich, wie gegen die vorhergehenden Salze;
grune giebt ein grunes Präcipitat, hingegen geben Blei,
Wismuth und Zink, Präcipitate, die bloß Mischun=
gen der reinen Oxide mit blausaurem Golde sind. Zinn
nuf beiden Stufen der Oxidation wird durch das blau=
saure Goldkali weißgelb gefällt. Salzsäure entwickelt
nus diesen Niederschlägen Blausäure und löst das Zinn=
vrid auf, ohne das blausaure Gold zu berühren. Salz=
saures Magnesium gab keinen Niederschlag.

Die Queksilber auflösungen werden durch uns
jere dreifache Salze zerlegt, es bildet sich blausaures
Queksilber, und das blausaure Drid, welches den dritten
Bestandtheil der dreifachen Verbindung ausmacht, fällt
zu Boden.

Die Kalien zerseigen die Niederschläge, welche von den angeführten dreifachen Salzen in Metallauflösungen her= vorgebracht werden. Es wird dasselbe dreifache Salz regenerirt, das zur Fällung gedient hatte.

Aus diesen Bersuchen geht hervor, daß bei der Bestührung von blausaurem Golde, Silber und Kupfer mit blausauren Alkalien wirklich dreifache Salze gebildet wersten. Diese Salze verändern die Pflanzenfarben nicht mehr, kristallissiren regelmäßig, werden durch Kohlensfäure nicht zerlegt, und geben mit den Metallösungen eigenthümliche Niederschläge. Das blausaure Silberkali widersteht der Einwirkung der salzsauren Alkalien, das blausaure Kupferkali zeigt mit Ammonium gemischt, keine blaue Farbe, das blausaure Goldkali endlich giebt mit den Zinnaussösungen keinen Purpur. Dies sind lauter Beweise des sehr kräftigen Zusammenhanges ihrer konstituirenden Bestandtheile. In dieser Hinsicht verdienen sie ohne Zweisel ihren Platz neben dem blausauren Eisenkali einzunehmen.

Doch stehen diese Salze wieder in anderer Rücksicht unter denselben. Ihre Zersetzung geschieht bei der Misschung mit selbst schwächeren Säuren bei dem Augenblick der Berührung, da hingegen das blausaure Eisenkali lange Zeit, oder Hülfe der erhöhten Temperatur braucht, wenn es durch Säuren zerlegt werden soll. Die Niedersschläge, welche durch das blausaure Eisenkali erzeugt werden, widerstehen ohne Ausnahme der Wirkung der Säuren und besitzen metstens solche Farben, die weder dem reinen blausauren Metalle noch dem blausauren Eisen für sich zukommen. Sie bilden wahre chemische Verdins dungen des blausauren Metalles mit dem blausauren Eisen.

Anderst verhält es sich mit den Niederschlägen, die durch das blausaure Gold = Silber = und Kupferkali hervorge= bracht werden.

Wie wir gesehen, werden sie durch Sauren sehr leicht zersezt, ja selbst ganzlich aufgelost, wenn beide blaus sauren Metalle, die den Niederschlag bildeten, für sich in Sauren auflöslich waren. War eins nicht auflöslich, so blieb es zurück, ohne an den Verändungen des aus dern Theil zu nehmen. Auch ihre Farben verhielten sich so, als ob sie bloße Mischungen wären. Hierin macht zwar das blausaure Rupfersilber eine Ausnahme, indem dasselbe schwarz ist, doch widersteht es den Säuren auch nicht, die ihm das Rupfer leicht entziehen.

Durch meine Versuche ward ich also in der Hoffnung getäuscht, mittelst dieser neuen dreifachen Verbindungen vielleicht eben so schöne Farben zu erhalten, als das blaus Taure Eisen ist.

Ob es noch andere dreifache Verbindungen von Blaufaure, Kalien, und Metalloriden gebe, als das blaufaure Eisenkali, und die drei von mir beschriebenen, wage ich nicht zu entscheiden. Wenigstens mit Zink, Blei, Spiesglanz, Zinn, Wismuth, Magnessum und Queksilver konnte ich keine darstellen. Vielleicht wäre es mit kinigen andern Metallen möglich, dreifache Salze mit Blausäure und Kalien zu bilden.

Der Streit, ob die Blausaure eine wahre Saure sei, ließe sich bald entscheiden, wenn man darüber einig ware, ob Oxigenation, oder die Fähigkeit, Basen zu neutralisiren, den Charakter der Sauren bestimmte. Daß die Blausaure diese letztere Eigenschaft im hohen Grade besitze, ist bekannt genug, sie geht, wie wir gesehen, in manchen Fällen selbst den drei stärksten Sauren voran.

Mehrere Eigenschaften hat sie mit der Hobrothionsaure gemein. Auch diese enthält keinen Sauerstoff, sieht in ihren Berbindungen mit den alkalischen Basen sogar der Kohlensaure nach, verhält sich aber ganz anderst gegen die Metalle, da manche dieser Berbindungen den kräftig= sten Säuren widerstehen.

## Heber die Gegenwart

der Blaufäure in Bflangen.

Seit ber portreffliche Scheele die Blaufaure entbedte, wurden von vielen Chemikern Bersuche mit derfelben angestellt, und allen die fie nur einmal bereitet hatten, mußte der ausgezeichnete Geruch Diefer fogenannten Gaure auffallen. Er wurde immer mit dem der geriebenen bit= ttern Mandeln, oder des hochst konzentrirten bestillirten Baffers, welches aus den Blattern des Rirschlorbers (prunus laurocerasus L.) bereitet wird, verglichen. In der That hat auch die Blaufaure, wenn sie mit vie= llem Baffer verdunnt ift, eine große Aehnlichkeit mit dem Geruche ber erwähnten Gubftangen. Wahrscheinlich burch idiese Analogie wurde im Jahre 1802 der Pharmazeutiker Bohm in Berlin darauf geleitet, bas destillirte Waffer iber bittern Mandeln, und des Kirschlorbeers auf Blaus faure zu untersuchen. Er fand auch wirklich, daß die berwähnten Waffer, wenn fie mit einem geringen Untheil agender Ralilauge vermischt, mit Gisenauflosung gefällt, und der grunlichte Niederschlag mit Gaure ausgewaschen murde, eine blaue Substang zuruckließen, welches sich als blausaures Gisen verhalt. Dhugefahr zu berfelben Beit machte Schraber bie nehmliche Endeckung. Un= fånglich wollte einigen Chemifern diese Operation nicht gelingen, der Erfolg aber murde von Gehlen, Bau= quelin, Buchholz und andern mehr bestätigt. ")

Indessen waren die Meinungen der Chemiker über idie Erscheinung der Blausaure in diesen destillirten Was-

<sup>\*)</sup> Scheres Journal der Chemie, B. 10. und Gehlens neues Journal. B. 1.

sern noch immer getheilt; einige glaubten, dieselbe mochte aus den Bestandtheilen dieser Wässer erst durch diesen Bersuch erzeugt werden, und dies geschähe mittelst der Reaktion ätzender Alkalien, und Kraft der Berwandschaft des Eisenoxides zur Blausäure. Andere hingegen sahen das Del, welches bei Destillation der kernbittern Pflanzenkörper erscheint, und durch welches auch diese destilzlirten Wässer ihre Eigeschaften erhalten, vielmehr als ein Behikel der Blausäure an.

Ich werde nun die Versuche anführen, die ich über diesen Gegenstand unternommen habe.

Zwei Pfunde bittere Mandeln wurden zerstossen, und ihres fetten Dels durch kaltes Auspressen möglichst beraubt. Sie kamen nun in eine kleine verzinnte Destillirblase von Kupfer, und wurden mit einer hinreichenden Menge Wassser übergossen. Nun wurde so lange destillirt, als das übergehende Wasser Geruch und Geschmack besaß. Noch war keine Spur ätherischen Dels zu bemerken. Die Blase wurde ausgeleert, und das Destillat aufs neue über zwen Pfunde bitterer Mandeln abgezogen. Diesmal giengen die ersten Portionen Wassers schon milchigt über. Indessen wurde das Uebergegangene nochmals über dieselbe Menge Mandeln cohobirt.

Die Destillation wurde so lange fortgesezt, als das Wasser noch weislicht übergieng. Auf diese Art wurden aus sechs Pfunden bittern Mandeln, eine Drachme und vierzig Grane ätherischen Deles, und zwei Pfunde höchst konzentrirten Mandelwassers erhalten. Das Del erschien goldgelb, und war spezisisch schwerer als Wasser. Sein Gernch sowohl, als jener des Wassers war sehr durchs dringend kernhaft, und der Geschmack brennend bitter.

Eine Unze dieses Mandelwassers wurde mit 15 Trofen ätzender Kaliaustosung gemischt, und so lange grües schwefelsaures Eisen zugesezt als noch ein Nieder=
hlag erfolgte. Auf den Zusatz von etwas Salzsäure,
ieng die Farbe des graugrünen Niederschlages in dun=
Iblau über. Nach dem Aussüßen und scharfen Trocknen
uf dem Filtrum wog er 2, 5 Grane.

Auf ähnliche Art wurden 20 Grane atherischen Manelbls behandelt. Sie lieferten acht Grane blausaures isen.

Die blauen Niederschläge sind wirklich blausaures Eisn. Werden sie nach dem Aussüßen mit etwas Kalilauge zhandelt, so entsteht blausaures Eisenkali, welches das oth oxidirte Eisen dunkelblau, Rupferauflösungen blutsoth, u. s. w. fällt.

Zwanzig Pfunde Kirschensteine ließ ich zerstoßen, int ier Portionen abtheilen, und auf die bei den Mandeln mgeführte Weise destilliren. Das erhaltene Wasser roch md schmeckte zwar ziemlich kernbitter, aber bei der Prüsung einer Unze dieses Wassers mit Kali und Eisenauslösung wurde der Niederschlag von Salzsäure beinahe gänzeich wieder aufgelöst; Die Flüssigkeit behielt zwar eine laue Farbe, aber die Menge des entstandenen Eisens var zu gering, um auf der Wage geschätzt zu werden.

Ich muß hier noch anführen, daß die zu diesem Versuche angewendeten Kirschensteine von zahmen veredelten lirschen genommen waren. Dieß mag wohl die Ursache wesen sein, warum die Ausbeute an blausaurem Eisen o gering aussiel. Es ist bekannt, daß die süßen Manzieln bei der Destillation mit Wasser keine Spur von blausaure geben.

Und boch ift es gewiß, daß diese Fruchte bloß burch Rultur und Beredlung ber bittern Mandeln entftanden find. 3ch hatte nicht Gelegenheit, die Kerne ber fleinen schwarzen in dem Schwarzwalde wildwachsenden Ririchen zu untersuchen. Es ift aber fein Zweifel, daß diese nicht ebensoviel Blausaure enthalten, als nur immer die bit: tern Mandeln. Es wird aus diefen schwarzen Rirschen, Die zerquetscht der weinigten Gahrung überlaffen werden eine große Menge fogenannten Rirschenwaffers, ober viel: mehr Rirschengeistes bereitet. Vor ber Destillation wirt noch eine gewiffe Menge zerftogener Rerne hinzugefügt um dem Deftillat den angenehmen Rerngeruch und Ge: fchmack mitzutheilen. Es fam mir einftens ein folcher Rirschengeist unter bie Banbe, ber auf steinerne Rruge gefüllt war, welche vorhin ein eisenhaltiges fohlensaures Waffer enthielten, und wahrscheinlich nicht gereinigt wor ben find. Bei bem Ausgießen fand ich in dem Rirschen geift blaue Rugelchen, die einige Grane im Gewichte be trugen, und fich bei ber Prufung burch Gauren und mi Rali als blausaures Gisen verhielten. Dieses Produk mußte fich burch die Ginwirfung der Blaufaure bes Rir schengeistes auf bas ben Wanden bes Rruges noch an Flebende fohlensaure Gisenopidul gebildet haben. In de That, einige Ungen Ririchengeistes liefern durch die Be handlung mit Kali und Gisenauflosung immer eine Spu blaufauren Gifens.

Um zu sehen, welche Produkte die Pfirsichblatter, di auch einen starken kernbittern Geruch besitzen, liefers würden, so ließ ich sechs Pfund dieser Blatter in eine Destillirblase mit einer hinreichenden Menge Wassers destilliren, das überzogene Wasser wurde von neuem übe sechs Psunde der erwähnten Blatter cohobirt, und dies peration noch zweimal wiederholt. Durch dieses Bershren erhielt ich aus 24 Pfund Pfirsichblätter drei Pfund nzentrirten Wassers, und kaum eine Drachme hellgelsen Dels, welches im Wasser zu Boden sank.

Im Geruch und Geschmack verhielten sich das Del nd das Wasser genau so, wie jenes, welches aus den ttern Mandeln erhalten wurde. Auch bei der Prüfung it Kali, Eisenauslösung, und Auswaschen mit Saure nd Wasser erhielt ich dieselbe Menge blausauren Eisens, ie mir die gleiche Quantität des aus den Mandeln ersaltenen Deles und Wassers lieferte.

Durch die angeführten Bersuche war nun bloß die wn andern Chemikern gemachte Erfahrung bestätigt, uß diese von den kernbittern Pflanzen destillirten Wässer md Dele die Eigenschaft besitzen, mit Kali und Eisensussong blausaures Eisen zu liesern. Es war mir nun uch ferner darum zu thun, mich zu überzeugen, ob sie Blausäure in den erwähnten Substanzen, durch die v mächtige Reaktion der ätzenden Alkalien vielleicht erst rzeugt würde, oder mit andern Worten, od sie unzer diesen Umständen als ein Produkt, oder als Edukt u betrachten sei. Es mußten also die ätzenden Basen ermieden, und andere Körper gewählt werden, welche sine starke Anziehung zur Blausäure haben. Ich stellte sierüber solgende Versuche an.

1) Vier Unzen des erwähnten Mandelwassers wurs den mit 20 Granen höchst fein geriebenen rothen Queks silberopide gemischt. Nach einer gelinden Digestion von tinigen Stunden wurde die Mischung in eine kleine gläs ierne Retorte mit Vorlage gebracht, und bei raschem Feuer die Hälfte übergezogen. Das übergezogene Wasser war weißlicht, nach einigen Stunden setzen sich unges fåhr sechs Tropsen gelbes schweres Del zu Boden. De Apparat wurde nun aus einander genommen. Das De sowohl als das Wasser hatte einen bitter beißenden Ge schmack, aber der Geruch war sehr von dem des reiner Mandelwassers verschieden. Das durchdringende, flüchtige welches den so sonderbaren Eindruck auf den Gaumen und die Lunge hervordringt, war ganzlich verschwunden. Di Flüssigkeit wurde mit dem Dele durch Schütteln ver mischt, und eine Unze davon mit grünem schwefelsauren Eisen und Kali behandelt. Bei dem Hinzugießen von Salzsäure lößte sich der Niederschlag gänzlich wieder auf und auch nicht eine Spur blausauren Eisens zeigte sich.

Die in der Retorte ruckständige Flussigkeit war gan geruchlos. Der Geschmack kundigte sich ebenfalls nich mehr bitter an, sondern stark merkurialisch. All sie durch Filtriren von dem überflussigen Quecksilbervrid befreit war, so wurde sie durch kohlensaures, ätzender Kali und Schwefelsaure geprüft. Es zeigte sich kein Beränderung. Jest wurde Salzsäure zugesetzt, und augenblicklich entwickelte sich der durchdringendste Geruck nach Blausäure.

- 2) In einem andern Versuche wurden vier Unzer Pfirsichblätter = Wasser mit einer halben Drachme rother Quecksilberorides digerirt, und alsdann einige Minuter gekocht. Die filtrirte Flüssigkeit lieferte durch Abdam: pfen sechs Grane blausauren Quecksilbers, welches in feinen weißen Nadeln kristallisirte.
- 3) Frisch bereitete schwefelsaure Eisenauflösung wurdt mit mildem Kali gefällt, der Niederschlag gut ausgewaschen mit drei Unzen Mandelwasser übergossen, und in starke Digestionshisse gebracht. Nachdem Salzsäure im Uebermaas zugesetzt war, so blieb blausaures Eisen zurück, welches

- ngefähr die nämliche Menge, welche das Mandelwasser ei Behandlung mit Kali u. s. w. geliefert hätte.
- 4) Aus essigsaurem Rupfer bereitete ich mir durch ällen mit mildem Kali kohlensaures Rupfer. Zwanzig örane davon wurden mit Wasser höchst fein zerrieben, i einem Glase mit drei Unzen Pfirsichblätter = Wasser bergossen und einen Tag lang digerirt, und dann lltrirt. Auf das rückständige Rupferorid, dessen Farbe zt mehr ins hellgrüne siel, wurde Salpetersäure ges öpfelt. Zuerst entwich Kohlensäure, nachher aber lausaures Gas mit seinem bekannten Geruche.
- 5) In vier Unzen des erwähnten Mandelwassers goßth salpetersaures Silber. Augenblicklich wurde die lüssigkeit trübe, und es setzte sich in kurzer Zeit ein weißes käsigtes Prinzipitat zu Boden. Nach dem Aussasschen wurde es mit ätzendem Kali, Schwefelsaure, md Salpetersaure geprüft. Es zeigte sich keine Aendezung; als es aber mit Salzsaure übergossen wurde, andigte sich sogleich das blausaure Gas durch seinen igenthümlichen erstickenden Geruch an.
- 6) Bier Unzen Pfirsichblätter = Wassers wurden auf iese Art behandelt, nur daß anstatt salpetersauren Silbers schwefelsaures Silber angewendet wurde. Der Niederschlag war vollkommen derselbe wie in dem letzten Bersuche. Nur wurde er nicht mit Salzsäure behanselt, sondern getrocknet in einem gläsernen Schälchen ver Hitze ausgesetzt. In kurzer Zeit entwickelten sich Dämpse von Blausäure, der Niederschlag wurde alssann schwarz. Nach einer leichten Glühung löste er sich nun in Salpetersäure mit Entwicklung von salpets

richtsauren Dampsen auf, und ließ etwas Kohle zurück. Er war also in regulinisches Silber umgewandelt worden.

7) Zwanzig Grane bes atherischen Manbelohles mur= ben mit funf Ungen Mandelwaffers burch Schutteln vermengt, und in eine kleine Retorte zu einer Auflosung von funfzig Granen frisch bereiteten faustischen Ralis in einer halben Unge Waffers gegoffen. Durch gelinde Siedhite jog ich nunmehr die Salfte der Fluffigfeit herüber. Das Destillat war anfänglich milchweiß, es setzte sich aber kein Del zu Boden, obwohl wegen der geringen Menge ber Fluffigkeit fich wenigstens dreißig Grane hatten absondern muffen. Das Waffer blieb lange trube, und fette nach und nach eine weiße flotfigte Materie - ab, welche nur wenige Grane betrug, einen scharfen Geschmack hatte, und an der Flamme eines Lichtes mit Burudlaffung von etwas Rohle verbrannte. Die destillirte Fluffigkeit selbst besaß noch einen fernbittern Geschmack und Geruch, welcher sich aber gegen bas reine Manbelmaffer eben fo verhielt, als wie das bei der Behandlung des Mandelmaffers mit Quecksilberorid erhaltene Deftillat. Gie reagirte geger Pflanzenfarben geringe alkalisch; als ihr etwas fohlen: faures Waffer zugesetzt murde, so trubte fie eine voll: kommen gefättigte Auflosung bes salzsauren Kalkes Diese Fluffigkeit enthielt also eine Spur Ammonium

Nach dem Zusatz von etwas ätzendem Kali und oxidulirter Eisenauflösung löste sich der entstandene Niederschlag in Salzsäure gänzlich wieder auf, ohne der Flüssfeit auch nur einen blauen Schimmer zu ertheilen.

Die in der Retorte ruckständige Flussigkeit besaß kei nen Geruch, ihr Geschmack war scharf alkalisch, abe ch erwas bitter. Das Kali war nicht mehr völlig kau=
ich, denn es trübte das Kalkwasser. Es wurde nun
ne hinreichende Menge schwefelsauren Eisens, und dann
alzsäure zugegossen. Das erhaltene Berlinerblau wog
um sieben Grane.

Aus diesen Bersuchen folgt unwidersprechlich, daß jest destillirte Wasser und Cel, welches aus den Manslen und Pfirsichblattern erhalten wird, wirklich schontbildete Blausaure enthalte. Dieß beweißt uns die Reakson jener Destillate auf Queksilberoxid, kohlensaures Eism und Rupser, salpetersaures und schwefelsaures Siler, u. s. w. Der erste Bersuch zeigte uns ferner, daßem ätherischen Dele der Blausäuregehalt benommen werm könne, ohne daß es aufhöre, sich als schweres äthersches Del zu zeigen; ja es behält nachher noch einen rad von kernbitterem Geruch und Geschmack, obwohl eser alsdann sehr von dem des blausäurehaltigen Deles nd Wassers abweicht.

Um zu erheben, welchen Erfolg eine Dridation des iner Blausaure beraubten Deles haben konnte, zog ich as in dem ersten Bersuche erhaltene Destillat von neuem der etwas vridirt salzsaures Kali ab. Das Del und das Basser giengen mit vermindertem Geschmack und Geruche der, waren aber durch diese Behandlung nicht wieder i den Stand gesetzt worden, vermittelst des bekannten Bersahrens blausaures Eisen, oder sonst eine Spur von dlausaure zu zeigen.

Ich schlug einen entgegengesetzten Weg ein, und ließ bfirsichblatterwasser, welches durch Abziehen über schwe= elsaures Silber von seinem Blausauregehalt befreit war, ait etwas ätzendem Ammonium stark digeriren, und

nachher bei raschem Kochen destilliren. Die übergeganger Flüssigkeit wurde mit Eisenauflösung gefällt, aber e zeigte sich abermals keine Spur von blausaurem Eisen.

Der siebente Versuch bewies, daß das atherische Mandelohl bei dem Sieden mit akzender Lauge zerset werde. Dies ist im Grunde nicht befremdend, wen man die Reaktion der akzenden Basen auf die atherische Dele, oder überhaupt auf die kohlenwassersiosschaftelige Substanzen kennt. Bei diesem Sieden wurde auch e Theil des gebildeten blausauren Kalis wieder zersetzt, der die Spur des Ammoniums in dem Destillate, dertstehung von Kohlensaure, und die verhältnismäß geringere Ausbeute an blausaurem Eisen.

Daß die Reaktion des Kalis die Blausaure dieser Sustanzen nicht zu vermehren vermöge, wird durch den driten Versuch klar, wo keine ätzende Base, sondern nkohlensaures Eisen in dem Spiel war.

Es ist also gewiß, daß das åtherische Del nur a Behitel für die Blausaure diene, daß es an und für si eine Art von kernbitterem Geschmack und Geruch, u eine größere spezisische Schwere als das Wasser besitz welche Eigenschaften durch Entziehung der Blausau nicht geändert werden. Die von diesen Pflanzen a destillirten Wässer haben ihre Eigenschaften nur di Antheile ätherischen Deles zu verdanken, welches sie ar gelbst zu erhalten im Stande sind. Wenn man dat diese Wässer bei raschem Feuer destillirt, so geht d Del mit den ersten Portionen Wassers über, setzt saber mit seinem verhältnismäßigen Gehalte an Bla saure wieder ab, und das darüber stehende Wasser lief nicht mehr blausaures Eisen als zuvor. Der Rückstand der Retorte ist hingegen bloßes Wasser.

Warum das Wasser bei der Destillation nicht dem le die Blausaure entziehen könne, läßt sich leicht auß weit größern Anziehung der Blausaure gegen die äthes chen Dele überhaupt begreifen. Ich habe schon früher geführt, daß, wenn ätherische Dele mit Wasser, welzes mit blausaurem Gase angeschwängert ist, geschüttelt erden, sie dem Wasser die Blausäure größtentheils entz

gen.

Nach Buchholzens Meinung wäre Ammonium der sildung des blausauren Eisens nicht günstig; als er shmlich Mandelohl mit Ammonium schüttelte, und dann it Eisenaussblung u. s. w. behandelte, erhielt dieser cheidekinstler weniger blausaures Eisen, als bei einem idern Versuche, wo er Kali angewendet hatte. Ich mnte in diesen Versuchen keine Verschiedenheit bemerken; wohl ich Ammonium, Kali, und Kalkwasser ohne nterschied anwendete, erhielt ich beständig dasselbe Rezltat.

Es ist noch zu bemerken, daß Buchholz sich zum Allen einer rothoxidirten Eisenauflösung bediente. \*) Ware wese Eisenauslösung wirklich vollkommen oxidirt gewesen, hätte dieser Gelehrte gewiß auch keine Spur blausaus n Eisens erhalten, weil blausaures Kali mit rothoxidirs n Eisen kein Berlinerblau liefern kann, es sei dann, die blausaure ware mit dem rothen Oxide lange genug in derührung gelassen worden, um einige Theilchen davon redoxidiren zu können.

Auch Bauquelin will aus einem Waffer, daß er ion Aprikosenkernen abgezogen hatte, durch Mischung

<sup>\*)</sup> Buchholz in Gehlens neuem allgemeinen Journal für Chemie. B. 1. S, 83.

mit Kali und rothoxidirter Gisenauflösung blausaures Gi-

Ueberdies bemerkt dieser Scheidekunstler noch, das von ihm verfertigte Wasser hatte die Lakmustinktur gerothet. Diese Eigenschaft konnte ich wahrlich nie bemerken, dem diese Wässer enthalten keine Spur von einer andern Saure und die Blausaure, wie bekannt, reagirt nicht auf Pflan zenfarben.

Schrader hat sehr richtig bemerkt, daß eine Auflitung, welche das Eisen zum Maximum oxidirt enthalte nicht fähig sen, mit den angeführten Wäffern Berliner blau zu liefern. \*\*)

Ich hatte sehr gewünscht, auch Bersuche über da aus dem Kirschlorbeer gewonnenen Wasser und Del anzi stellen. Es war mir aber nicht möglich, da dieser Straue in unsern Gegenden nur selten in Garten gepflanzt un in Winterhäusern unterhalten wird, daher keine hinlang liche Menge frischer Blätter zu bekommen waren. Es zu vermuthen, daß dieses Del an Blausaure reicher sei mochte, als die Dele der übrigen kernbittern Pflanzer da es eine so heftige Wirkung auf den thierischen Organismus ausübt.

Ueberhaupt scheint das ganze Geschlecht Prunus bi einem Gehalt an Blausaure nicht frei zu sein. So au das Geschlecht Amygdalus. In dem Amygdalus pe sica ist jenes ätherische Del nicht allein in den Blätte enthalten, sondern auch in den Blüthen und Kernen, selbst in dem Holze. Ich bemerkte bei einem alten Pf

<sup>\*)</sup> Neues allgemeines Journal der Chemie von Gehlen. B. S. 78.

<sup>\*\*)</sup> Gehlens Journal a. a. D. S. 393.

ostamme, der durchgesägt wurde, nachdem er schon ige Jahre gelegen hatte, einen äußerst durchdringenden tern Mandelgeruch an der frischgesägten Stelle, hatte n eine hinreichende Menge dieses Holzes geraspelt, und Wasser- destillirt, so wäre ohne Zweisel blausaurehalz 28 åtherisches Del erschienen.

Nach Schraders Bemerkung sollen auch die Bluthen Schlehendorns oder Prunus spinosa bei der Destils on mit Wasser ein Produkt geben, welches durch die annte Behandlung blausaures Eisen zu liefern fähig \*) Ich erhielt diese Notiz zu spät, um den Bersuch derholen zu können. In der That besitzen die Bluthen der Pflanze den kernbittern Geruch, wiewohl ziems schwach.

Alehnliche Produkte liefern die Kerne des Prunus um, Prunus armeniaca, Prunus domestica und nus cerasus. Bei dem letztern sollen nach Gmelin st die jungern Zweige, die Fruchtstiele, und Blattstiele th die Destillation ein Wasser liefern, welches im uch und Geschmack und Wirkungen vollkommen mit Wasser der bittern Mandeln übereinkommt, also weisel auch Blausäure enthält. Do verhalten auch die jungen Blätter des Prunus padus.

Mach Beobachtungen, die ich mich entsinne gelesen haben, soll der Genuß der Petersilie () den Paseien und andern Bögeln den Tod bringen. Auch liefert Pflanze bei der Destillation ein schweres im Wasser

Schrader a. a. D.

C. Gmelin flora Badensis, Carlsruhe 1806. T. 2. pag. 359.

<sup>\*)</sup> Apium petroselinum, L.

zu Boden sinkendes atherisches Del. Enthält dieses Del etwa auch Blausaure? —

Das in den bittern Kernern enthaltene fette Del, nimmt an der Blausaure keinen Antheil. Es ist hinreischend bekannt, daß das ausgepreßte Del der bittern Mandeln keineswegs von dem aus den süßen Mandelr erhaltenen fetten Dele verschieden ist. Eben so verhalter sich die übrigen bittern Kerne, welche neben dem so höchf geringen Antheile ätherischen Deles eine bedeutende Mengeines geruchlosen und vollkommen milden fetten Deles enthalten.

Es ist schwer zu erklaren, warum sich Blausaure nu in der natürlichen Klasse der Pflanzen, die wir Stein früchte, Drupacea, nennen, gebildet findet.

Welche Zusammenwirkung von Ursachen veranlaßt wohl den Stickstoff, dieses Prinzip des Animalismus mit dem Kohlenstoffe und Wasserstoffe jenes bestimmt Verhältniß einzugehen, durch welches sich Blausaure bi det? eine Verbindung, die sonst ausschließend durch d Kunst erzeugt wird. \*) Die Blausaure zeigt sich nick nur allein in den höchsten Ausbildungen dieser Pflanze nehmlich der Bluthe und der Frucht, sondern auch den Blättern, ja selbst in dem Holze von einigen. Hin gegen enthält sie der fleischige Theil der Frucht nich wie dann selbst die Beeren des Kirschlordeeres ohne Nachtheil häusig genossen werden. Vorzüglich enthalten die Kerne, und von diesen am meisten das dunne die Kerne umkleidende Häutchen.

Bereits ift schon oben angezeigt worden, daß die ath

<sup>\*)</sup> Man wird hier das sogenannte natürliche Berlinerblau ni einwerfen, denn es ist noch keineswegs bestimmt, ob di blaue Substanz nicht etwa blos phosphorsaures Eisen sen.

then Dele das blausaure Gas in Menge aufnehmen. Bt man blaufaures Gas burch Dele biefer Urt ftromen, Iche fur fich einen heftigen Geruch haben, z. B. durch rpentin = Del, so verschwindet der demfelben eigen= amliche Geruch, und wird von dem fpezifischen Gerus ber Blaufaure verdrangt. Schutteln mit Waffer bes mmt ihnen die Blaufaure nicht, wohl aber schutteln t atsender Kalilauge, und alsbann zeigt fich ber Be= th des angewandten Deles wieder. Dies ift ein neuer eweis, daß bei den destillirten Delen ber bittern Rerne r besondere milde Kerngeruch ihnen eigenthumlich fei, un diefer bleibt gurud, wenn man ihnen ihren Blaus gregehalt auf irgend eine Beise entzogen hat; fo lange aber noch Blaufaure enthalten, ift ihr eigenthumlich afterer Kerngeruch von dem fluchtigen beißenden der laufaure begleitet.

3ch ließ blausaures Gas, welches aus einer halben nge blausaurem Gifenfali entwickelt murbe, in brei radmen åtherischen Deles treten, bas in unsern Ge= mden aus den Tannengapfen gewonnen wird. Diefes el ift mafferhell, febr leicht, und besitt einen weit ehr aromatischen Geruch als bas gewöhnliche, Terpen= nol. Es befand fich in einem engen Glaschen über mer Unge Baffers, bas pneumatische Rohr reichte bis uf ben Boden bes Baffers. Die Gasentwicklung ges pah schnell, so daß das Waffer und Del in beständiger Rifdung waren. Als die Gasentwicklung aufgehort hatte, nd die Fluffigkeiten einige Zeit ruhig gestanden maren, ligten fich auf den Boben des Flaschchens etwa funfs ihn Tropfen eines goldgelben schweren Deles. Es murde ogesondert. Im Alkohol war es leicht auflöslich, und itzundete fich am Lichte mit heller Flamme. Gein Ge= ruch war beinahe wie der Geruch der Blausaure, nur etwas beißend kampferartig. Einige Tropfen dieses Deles mit ätzender Lauge, grunem schwefelsaurem Eisen, und Saure behandelt, lieferten eine verhältnismäßig bedeutende Menge blausauren Eisens.

Das über dem Wasser stehende Del hatte ebenfalle einen erstickenden Blausauregeruch, auch war die Farbe etwas gelblicht geworden. Auf die vorige Art behandelt gab es eine größere Menge von Berlinerblau, als ein gleiche Quantität bittern Mandelohls geliefert hätte. Die ses Del wurde nun noch einmal einem Strome von blausaurem Gas ausgesezt, welches aus der gleichen Meng blausauren Eisenkalis entwickelt wurde, um zu sehen ol noch mehr des schweren niedersinkenden Deles erhalter werden könnte. Es sonderte sich auch wirklich noch et was ab, jedoch kaum der dritte Theil der bei der erster Operation erhaltenen Menge. Seine Farbe war dunkler auch war etwas dickslüssiger, übrigens verhielt es sie wie das vorhergehende.

Diese Ursachen zeigen uns eine, wiewohl noch seh unvollkommene Nachahmung des schweren Deles, da man bekanntlich aus den bittern Kernen erhält. Es is wahr, das künstliche schwere Del hatte keineswegs der Geruch des natürlichen, aber es stimmte doch in seiner übrigen Eigenschaften mit diesen überein. Sonderbar bleib es immer, warum sich so wenig dieses Deles erzeugte da doch der andere Antheil noch eine so beträchtliche Meng Blausäure zurück behielt.

Die fetten Dele nehmen, wie schon früher gesagt keine Blausaure auf, eben so liefern auch die ausgeprek ten Dele der bittern Kerne keine Spur dieser Substanz

## With the ng

der Blaufaure auf den thierischen Organismus.

Schon dem Griechen Dioskorides war es bekannt, daß der Genuß bitterer Mandeln Thieren todlich sei. \*) Späterhin entdeckte man vorzüglich diese Eigenschaft in den Blättern des Kirschlorbeers, besonders in dem über dieselbe abgezogenen Wasser, so wie in den hinlänglich konzentrirten Wässern, die über bittere Mandeln, Pfirssichblätter, u. d. gl. destillirt wurden.

Früher schon war einige Aehnlichkeit des Geruchs und Des Geschmackes zwischen der von Scheele entdeckten Blausaure und diesen Wässern bemerkt worden. Als in denselben nachher von Bohm und Schrader wirklich die Gegenwart der Blausaure aufgefunden war, so mußte man auf den Gedanken gerathen, ob nicht etwa dieselbe an der so heftigen Wirkung des Kirschlorbeers Antheil mehme, oder vielleicht gar für sich selbst ähnliche Wirzkungen hervordrächte. Soviel mir bekannt ist, war Gehzlen den der erste, welcher diese Vermuthung äußerte. Die der ader rechtsertigte dieselbe, indem er Vögeln durch winige Tropsen und auch durch die Dünste der Blauzsäure in kurzer Zeit Empfinoung und Leben raubte.

In der That, es schien mir eine interessante Unter=

<sup>\*)</sup> Er sagt: Die bittern Mandeln tödteten Füchse und Würme. Der leztere Ausdruck ist wahrscheinlich einem verdorbenen Texte zuzuschreiben. Man sehe die Ausgabe mit der Nebersehung des Iani Antonii Saraceni. Sumtibus haeredum Wechelii. 1598. pag. 83.

<sup>\*\*)</sup> Scherers Journal der Chemie. 23. 10. S. 132.

<sup>\*\*\*)</sup> Gehlen's Journal. 23. 1. 6. 393.

nehmung, die Wirkungen dieser Substanz auf thierische Organismen selbst zu prüsen. Ich dachte durch Versuche dieser Art einige Aufschlüsse über die Natur der narkotisschen Mitttel zu erhalten, indem ich mir vornahm zu bestimmen, wie die Wirkung der Blausaure, sich zu jener des Kirschlorbeeres, des kräftigsten Narkotikums, verhalte.

Zu diesen Versuchen bediente ich mich einer Blaussaure, die ich nach der im Anfange dieser Abhandlung angegebenen Weise bereitet hatte. Acht Unzen Wassers enthielten die aus vier Unzen blausaurem Eisenkali mitztelst Schweselsäure entwickelte Blausäure. Sie war ganz frisch bereitet und vollkommen rein.

Einem gesunden starken Hunde mittlerer Größe wurz den zwölf Tropfen Blausaure eingegossen, wovon nach Abzug dessen, was bei dem Eingeben verschüttet wurde, und was an der Zunge im Rachen zc. hängen blieb, wohl höchstens acht Tropfen den Magen erreicht haben mögen. Ueberdieß muß ich noch bemerken, daß dieser Hund kaum eine Stunde zuvor mehrere Teller vermisch= ter Speisen gefressen hatte, die Wirkung mußte nach diesem Fraß äußerst erschwert sein.

So gering nun die Gabe, und so sehr auch die Einzwirkung der Blausaure auf den mit Speisen vollgepropfzten Magen gehindert war, so war dennoch der Moment des Hinunterschlingens und Hinskurzens des Thieres beisnahe derselbe. Gleich darauf erfolgte der heftigste Opiszthotonus, der Kopf wurde bis auf den Schwanz zurückzgezogen. Koth und Harn flossen unwillkührlich, die Extremitäten waren steif, der Rachen weit aufgesperrt, die Zunge hervorhängend. Die Respiration war äußersterschwert, alle Muskeln, die nur in der entserntesten Bes

ziehung zu dieser Funktion standen, suchten sie zu beförstern, kaum alle halbe Minuten erfolgte ein mit außersster Anstrengung verknüpfter Athemzug. Diese Inspiration war mit einem Tone verbunden, gleich dem Gerdschel eines an Erstickung sterbenden Menschen. Die Ausgen waren starr, gegen das Licht unempfindlich, eben so war auch das Gehör nicht mehr afsizirbar. Dennoch lebte das Thier, wenn man diesen Gegenstand anderst Leben nennen will, noch gegen vier Stunden.

Bei der Gektion fand fich im Schlunde und Desopha= gus nichts widernaturliches, der Magen war leicht ent= gunbet, wie auch ber Anfang ber bunnen Gedarme, Die Leber war schwarzblau, und voll von Blut, ebenso verhielt sich die Milz. Die übrigen Eingeweide des Bauches waren naturlich. Hingegen fanden sich die Lungen blau, mit kleinen schwarzen Fleden gedupft, und fark mit Blut angefüllt. Die Morta war ganglich blutleer, so auch die linke Bergkammer, die rechte aber, so wie die Hauptvenenstämme von Blut strogend. Go fand sich auch noch Blut in ben fleinern Arterienftammen, 3. B. in der Coronaria ventriculi. Sowohl in diesen, als in den Lungen, der rechten Bergfammer und den Saupt= venen war das Blut nicht koagulirt, sondern bidlicht fluffig, wie Del, blauschwarz und flebricht.

Im Gehirne wurde nichts besonderes bemerkt, außer daß die Blutgefäße mehr als gewöhnlich mit Blut ange= füllt schienen.

Die ruckständigen Speisen verriethen nicht mehr den geringsten Geruch nach Blausäure, das Flüssige wurde absiltrirt, und mit ätzender Kalildsung gemischt, diese lieferte aber mit Eisenaussdsung kein Berlinerblau und zeigte überhaupt keine Reaktion auf Metalllosungen, wel= che berechtiget hatte, auf noch rückständige unveränderte Blausaure zu schließen.

Einem andern größern und stärkern Hunde, der seit zwölf Stunden nichts zu fressen bekommen hatte, wurs den vierzig Tropfen der vorigen Blausaure eingegeben. Sie hatte kaum den Magen berührt, so stürzte der Hund mit dem heftigsten Opisthotonus und allgemeiner Starrz heit zu Boden. Eben so zeigte sich auch die äußerst ges hemmte Respiration. Nach sechs Minuten erfolgte der Todt.

Die Sektion lieferte beinahe dieselben Resultate, wie bei dem vorigen Hunde. Der Magen zeigte keine Spur von Entzündung, die Lunge, Leber und Milz waren voll dunkeln Blutes, eben so die rechte Herzkammer, und die Hauptvenenstämme. Die Aorta hingegen und die größern Schlagadern waren völlig blutleer. Diesmal war die Harnblase voll Urin, und krampshaft geschlose sen. Im Gehirne fand sich nichts widernatürliches. Das Blut hatte dieselbe schwarzblaue Farbe, und dhlichtklebzrige Beschaffenheit, wie bei dem vorigen Versuche.

Einem andern Hund ahnlicher Größe und Starke wursten 30 Tropfen der nehmlichen Blausaure eingestößt. Es erfolgten ganz ahnliche Symptome in gleichem Grade. Nach Berlauf von etwa vier Minuten, als sein Todt nicht mehr ferne schien, wurde ihm ein halber Eßlöffel voll milder Kalilosung eingegoffen. Kaum war eine halbe Minute verstoffen, so erholte er sich sichtbar, der Opiszthotonus ließ nach, der Hals wurde beweglicher, die Starrheit der Extremitäten verminderte sich, und hörte endlich ganz auf. Nun versuchte das Thier verschiedenes mal auf die Beine zu kommen, jedoch gelang es ihm

anfangs nicht, als es endlich wieder auf die Füße kam, so taumelte es in dem Zimmer wankend herum, gleich weinem Betrunkenen. Nach Berlauf einer halben Stunde verholte es sich beinahe gänzlich, soff nun Wasser und Milch mit Begierde, und befand sich auch nachher fortstauernd gesund und wohl.

Einem etwas kleinern Hunde wurde eine Mischung won zwanzig Tropfen Blausaure, und ebensoviel Kalildzsung, die den fünften Theil ihres Gewichtes an reinem Kali enthielt, eingeschüttet. Er schien einige Zeit nachzher sich wohl etwas unbehaglich zu befinden, versuchte zu brechen, brachte es aber nicht zu Stande, erholte sich indessen nach einer Stunde wieder ganz. Derselbe Berzsuch wurde noch einmal den nehmlichen Tag wiederholt, mit dem Unterschiede, daß anstatt der Kalis zehen Trospfen ätzendes Ammonium der Blausaure zugesetzt wurden. Der Erfolg siel von dem des vorigen Bersuches keineszwegs verschieden aus.

Den folgenden Tag gab ich dem nämlichen Hunde drenßig Tropfen Blausäure ein. Gleich nach der Einstade bekam das Thier fünf und zwanzig Tropfen der erwähnten Kalilösung, der ich vorhin noch sechs Tropfen von grüner schwefelsaurer Eisenauflösung bengemischt hatte. Sobald diese Flüssigkeit den Magen erreicht hatte, ließen die Zufälle, die nach dem ersten Eingießen der Blausäure schon angefangen hatten, sogleich nach, und das Thier befand sich nachher fortdauernd wohl.

Einer jungen halb ausgewachsenen Katze wurden sechs Tropfen atherischen Deles, welches nach der im vorhergehenden Abschnitte angesührten Art mit Blaussaure angeschwängert war, eingegeben. Sie wurde sos

gleich starr, es trat die erschwerte Respiration ein. Nach etwa funf Minuten erfolgte der Todt.

Ich werde mich nicht dabei verweilen, Bersuche über die Wirkung der Blausaure auf Bögel zu erzählen. Sie wirkt auf diese Thiere als das tödtlichste Gift; ein einziger Tropfen tödtet einen kleinen Bogel schnell mit allgemeiner Erstarrung. Werden mehrere Tropfen anzgewendet, so stirbt der Bogel fast in dem nämlichen Augenblicke, in dem die Flüssigkeit die Junge berührt. Wird Blausaure in einer etwas größern Menge Bögeln auf Bunden angebracht, so tödtet sie diese Thiere unter Konvulsionen. Selbst wenn nur einige Tropfen in die Augen gegossen, oder auch mittelst einer mit Blausaure bestrichenen Feder um und in den After angebracht werden, verlieren kleine Vögel in kurzer Zeit das Leben.

Ich wählte ferner einen Hund mittlerer Größe, um mich zu überzeugeu, welche Wirkungen die Blausäure auf den thierischen Organismus hervorbringe, wenn sie unmittelbar in das Blut gelangt. In dieser Absicht wurde das Thier auf einem Brette festgebunden, die Haare auf der innern Seite des rechten Bordersußes wegrasirt, und eine Bene porsichtig mit einer Lanzette so weit geöffnet, als nothig war, die enge Mündung einer kleinen silbernen Sprike hineinzubringen. Borhir war eine Mischung von acht Tropsen Blausäure mit einem Theelossel voll Wassers in die Sprüße gegosser worden. Ihre Mündung wurde nun in die Dessnung der Bene gebracht und der Stempel langsam nieder gedrückt. Kaum mochte alle Flüssigskeit ins Blut gelangt senn, so öffnete der Hund mit einer konvulswischer

Bewegung das Maul, als ob er schreien wollte, aber

Bei der Gettion fand fich beinahe baffelbe, mas fich bei den Thieren, die durch innerlich gegebene Blaufaure wergiftet werden, findet. Fontana in feinem Werke iber bas Biperngift, wo er fagt, bas Del und bas Baffer des Rirschlorbeers tobte die Thiere schnell, wenn es in eine Bene eingesprutt werde, fahrt sodann fort: Le poumon est taché de petits points noirs, le sang paroissoit visqueux et stagnant dans les vaisseaux de ce viscère, et je le trouvai visqueux et noir dans le coeur. \*) Die Beschreibung dieses Erfolges paßt vollkommen auf die Untersuchung bes hundes, welchen ich durch eingesprutte Blaufaure tobtete. Die Gefage ber harten hirnhaut, die Lungen, Die Leber und Milz waren voll von schwarzem zähen Blute, so auch die Benen; die großern Arterien waren hingegen ganglich leer.

Werbindungen auf den thierischen Organismus hetrift, so habe ich darüber nur mit dem blausauren Quacksilber Wersuche angestellt, theils weil es die einzige auflösliche Werbindung dieser Art ist, theils weil bende Faktoren vesselben schon an und für sich eine tödtliche Wirkung auf den thierischen Organismus äussern.

Zwei Grane kristallisirten blausauren Quecksilbers wurden in einem Theeloffelvoll destillirten Wassers gelost, und einem starken gesunden Hund eingegossen,

<sup>\*)</sup> Fontana Traité sur le venin de la vipère, le Laurier cerise etc. Florence 1781. 4. T. 2. pag. 337. 340.

Er wurde unruhig, bekam Reigung zum Brechen, zits tertie an den Extremitaten, hatte sich aber nach einigen Stunden ganzlich wieder erholt.

(Finige Tage nachher wurden demselben Hunde fünf Grane blausauren Quecksilbers in zwen Drachmen Wassessers gelöst, auf einmal eingeschüttet. Nach Berlauf einer Viertelstunde befand er sich, wie es schien, sehr übel, verkroch sich in einen Winkel, da er versuchen wollte zu gehen, siel er einigemal um, ohne übrigens Konvulsionen zu haben, oder sonst Zeichen eines Schmerzens von sich zu geben. Man hatte die Vorsicht gezbraucht, ihm achtzehn Stunde vorhin keine Speise zu geben, er konnte sich also ben leerem Magen nicht erzbrechen, obwohl er Reiz dazu zu haben schien. Mehrere Stunden floß ihm ein zäher speichelartiger Schleim aus dem Rachen, aber nach Verlauf eines halben Tages hatte er sich vollkommen erholt.

Alus diesen Versuchen kann man schließen, daß die Blausäure ohne Zweisel das heftigste und tödtlichste Sift sen. Es versteht sich, daß ich hier unter der Rubrik Gift, nicht Arsenik, Sublimat 2c. begreise, welche bloß chemisch wirken, indem sie Kraft ihres Sauer stoffes die organischen Gebilde aufähen, also bei unmittelbarer Berührung eines Zentralorganes wie der Magen, nothwendig denselben, und mit ihm das Leben zerstören mussen.

Ich habe absichtlich zu diesen Versuchen mich der Hunde bedient. Diese Thiere ertragen, wie bekannt ist, starke Gaben narkotischer Gifte ohne Nachtheil für ihr Leben. Ein mittelmäßig starker Hund bekömmt 3. B. von einer halben bis zu einer Drachme Opium

Substanz zwar heftige Konvulsionen, aber entgeht o gewöhnlich dem Tode.

Auch brauche ich wohl nicht anzusühren, daß die ausäure, deren ich mich zu den erwähnten Bersuchen liente, bei weitem nicht den stärksten Grad von Konstration besaß. Das blausaure Gas war nemlich mit isser aufgefangen worden, um jeden Frrthum in Resultaten zu vermeiden. Alkohol nimmt weit ihr dieses Gases auf; er wirkt alsdann aber auch is tödtlicher auf Thiere. Ich habe mich davon durch rsuche überzeugt, daß von diesem mit blausaurem is möglichst angeschwängerten Alkohol kaum die Hälfte Menge nöthig ist, um Thiere eben so schleunig, noch schneller zu tödten, als bei Anwendung der geführten gewässerten Blausäure. Die Resultate dieser rssuche waren übrigens den andern vollkommen gleich.

Nach meinen Untersuchungen nahm Schweseläther n meisten von blausaurem Gase auf. Gewiß müßte ne solche durch den Aether noch mehr differenzirte lausäure das tödtlichste Gift für die thierischen Orgazimen sein. Ich zweisle nicht, daß dreußig Tropfen it blausaurem Gase vollkommen gesättigten Alkohols, ver zwanzig Tropfen auf gleiche Art vorbereiteten ethers hinreichend sehn würde, einem Menschen in enigen Minuten das Leben zu rauben. Eine stärkere sabe, z. B. von einer halben Unze, würde fast so hnell wie der Bliz tödten.

Bei den Versuchen, die ich mit der Blausaure ans wellte, war oft nicht zu vermeiden, daß ich viel von pren Ausdunstungen einathmete; dann empfand ich ine vorübergehende Betäubung und leichten Schwindel im Ropfe. Auch habe ich bfter vier bis fünf Tropfe der verdünnten Blausaure, deren ich mich zu den Besuchen mit Thieren bedient hatte, auf ein Stückhe Zucker getröpfelt, selbst eingenommen. Jedesmal folg in kurzer Zeit Betäubung im Ropfe, mit Begleitun von Schwindel, ohne jedoch irgend eine andre Folhervorzubringen.

Erst spåter erfuhr ich zufällig die Wirkung des bla fauren Gafes auf ben Organismus an mir felb Ich hatte auf die fruher angegebene Weise Schwefe åther mit jenem Gase angeschwängert. Es verflüchtig fich schon mahrend der Operation blausaure Raph mit dem burchdringenoffen Geruch, obwohl bas bi Mether enthaltende Glaschen mit Schnee umgeben, ui bie Fugen der Gefage bestens verklebt maren. I Gasentbindung hatte aufgehort, und die Fluffigfeit fier an in der pneumatischen Robre zu steigen. Run eil ich ben Apparat auseinander zu nehmen. Diefes gelai nicht gleich, aus llebereilung hielt ich bas Glasch in der warmen hand, von welchem zum Ungluck no der Stopfel auf die Erde fiel. Die Zeit mar hinreicher eine große Menge blaufauren Gafes aus dem Meth unter heftigem Schaumen zu entwickeln, fo daß e Theil der Fluffigfeit über das nicht gang volle Gla chen hinaus flieg, und bas gange Laboratorium n bem beftigften Geruch erfullte.

Während diesem Vorgange hatte ich eine gro Menge der ätherischen Blausäure eingeathmet, empfar auch unmittelbar starke Beklemmungen auf der Brus und erschwerte Respiration. Nach Verlauf einer Vie telstunde befiel mich heftiger Frost, abwechselnd m einer brennenden Hitze. Zugleich empfand ich Betäubur Ropf und Schwindel. Das Fieber dauerte ungefähr Stunde, der anhaltende Schwindel mit Beklemmung Mattigkeit wohl gegen 8 Tage, während denen das Bett hüten mußte. Die ersten Tage hatte ich nicht wohl zu beschreibendes Gefühl in der Milz, ich vorher in meinem Leben nie empfunden hatte. war kein Schmerz, allein es kam mir vor, als in die Milz im Wachsen oder Anschwellen begriffen e. Die Lage und Ausdehnung dieses Organs konnte mit dem Finger so deutlich angeben, als ob es ser dem Körper läge, doch aber war äusserlich nichts fühlen. Nach Verlauf von 14 Tagen war mein hlbesinden wieder gänzlich hergestellt.

Iwen andere Personen, die zu gleicher Zeit im La= atorium arbeiteten, die aber wohl nicht den zehnten il von so vielem Gase, wie ich, eingeathmet hat= bekamen ebenfalls Schwindel, Hitze und Uebel=

n. Diese Zufälle endigten sich bei ihnen durch Ers ben, auf das sie sich wiederum wohl befanden.

Die ausnehmende Flüchtigkeit des Aethers und der begegnete Zufall hielt mich ab, über die Einwirkung er Substanz Versuche an Thieren anzustellen, deren altate ohnehin nicht zweiselhaft senn konnten.

Begenmittel wider die Blausaure, wenn ein Mensch lig oder absichtlich damit vergistet worden ware, vigen sich von selbst an. Kalien sind es. Es verst sich, daß dieselbe nicht in vollkommenen kohlensaus Zustande angewendet werden konnen, weil die Kohstäure von der Blausaure nicht ausgetrieben werden m. Gewöhnliche Potasche, sogenannter Salmiakgeist, i de Luce und im Nothfalle eine gewöhnliche Aschenste wären schon hinreichend. Noch besser wäre es,

wenn man diesen Flussigkeiten etwas Eisenvitriol zusetz konnte, weil durch diese Mischung bei Berührung t Blausaure sogleich blausaures Eisenkali entstehen wurt Aus begreislichen Gründen wurden bei einer Vergiftu dieser Art, Sauren keine Erleichterung noch Heilung v schaffen.

Im vorhergehenden Abschnitte habe ich schon ben sen, daß die Blausaure in bittern Kernen schon gebil enthalten sei. Wir wollen nun betrachten in welcher Ar logie die Wirkung der destillirten Wässer und Dele t bittern Kernen gegen den thierischen Organismus stehe

Die meisten Versuche dieser Art sind mit dem L und Wasser des Kirschlorbeers angestellt worden. Ue die Substanz haben nebst mehreren andern Langris Vater, Mead, Madden, Mortimer, Perzip und vorzüglich Fontana Untersuchungen angestellt.

Die erhobenen Resultate sind verschieden ausgefall je nach dem die Kirschlorbeerbereitungen in größerer c geringerer Menge in höherer Konzentration, bei schrichern oder stärkern Thieren angewendet worden sind. Tstimmen alle darin überein, daß eine starke Gabe Kir lorbeerwassers Konvulsionen, Opisthotonus, erschw Respiration und in kurzer Zeit den Todt verursachen. den After eingesprizt tödte es beinah eben so schnell, in den Magen gebracht. Rleinen Thieren auf Woden in größerer Menge gegossen, bringt es gleichfalls Todt. Dei der Sektion von Thieren, die durch Kir lorbeer vergiftet worden sind, sindet sich nach Aus

<sup>\*)</sup> Madden philosophical Transactions Vol. 37. 89. und Mortimer eod. loc. p. 166.

<sup>\*\*)</sup> Fontana a. a. D. S. 127.

er Schriftsteller der Magen wenig ober gar nicht ents bet, die Lungen, die Gehirngefaße und die Benen Blutes, die Arterien hingegen ganzlich leer. Ueber Beschaffenheit des Blutes find die Schriftsteller nicht n. In wenigen Fallen, will es Mortimer im Bu= de der Gerinnung gefunden haben. \*) Bater hinges behauptet, es bei seinen Bersuchen immer fluffig ges ben zu haben. (19) Rurg vorhin habe ich eine Stelle mtana's angeführt, in welcher diefer große Phyfifer auptet, das Blut eines durch Einspritzung von Kirsch= veergeist getodteten Kaninchens, flussig, schwarz und richt gefunden zu haben. Bei einem andern Bersuche, er fich des Deles jum Ginfprigen bediente, fah er Blut schwarz und geronnen. Diefer Erfolg mag pl die naturliche Wirfung des atherischen Deles geme= fein.

Es wurde mich zu weit führen, wenn ich alle Resuls ter mit dem Kirschlorbeer gemachten Versuche hier zählen wollte. Um der Kurze Willen muß ich also r vorzüglich auf die angeführte Schrift Fontana's weisen.

Sonderbar ist es, daß man nicht mehr Untersuchun=
i über das Gegengift des Kirschlorbeers anstellte. Daß
Säuren hier nichts wirken konnten, sah man bald
Man begnügte sich, Milch in großer Menge zu
pfehlen; sie konnte aber nur durch Berdünnung des
stes etwas helsen. Me ad führt an, daß ein Hund,
Icher durch Kirschlorbeerwasser dem Tod nahe gebracht

<sup>) 21.</sup> a. D.

Wittemb. 1737. p. 24.

war, von etlichen Tropfen eingegossenen Salmiakgeiste sich wieder vollkommen erholt habe. Dieser wichtig Versuch wurde späterhin nicht wiederholt. Selbst Fon tana scheint er entgangen zu sein. Dieser Gelehrte, di sonst so genaue Versuche anstellte, scheint deren wenig über die Gegenmittel des Kirschlorbeergistes angestellt z haben.

Er erzählt, daß Kirschlorbeerdhl, welches er einig Zeit an der Sonne eindicken ließ, doch noch giftige E genschaften gezeigt hätte. Als er aber dieses dicke Del i Alfohol auflöste, durch hinzugegossenes Wasser wiede fällte, und dann noch auswusch, so wirkte es nich mehr tödtlich. W) Dieser Versuch beweißt, daß da Del für sich keine tödtlichen Wirkungen hervorbringe, un daß ihm hier der Alkohol das wirksame Prinzip (di Blausäure) entzogen, haben mußte.

Derselbe Gelehrte führt an, daß eine Mischung vo trockenem Aetskali und Kirschlorbeerohls, in Menge au Wunden aufgelegt, doch noch Tauben getödtet hätte und schließt hieraus, das Kali hebe die Wirkungen de erwähnten Deles nicht auf. (In Contweder war ben die ser Operation des Aetskalis zu wenig, oder weil es gan trocken angewendet wurde, so konnte es dem Dele nich frühe genng die Blausäure entziehen, um den Tod de Thieres zu verhindern. Der Versuch war überdies noc an Tauben angestellt worden, welche, so wie die Voge überhaupt durch eine ausnehmend geringe Menge diese Gifte das Leben verlieren. Font ana war hier auf der

<sup>\*)</sup> Meat in Op. T. 2. de Venenis p. 195.

<sup>\*\*)</sup> a. a. D. G. 153.

<sup>\*\*\*)</sup> Fontana a. a. D. S. 341.

tigen Wege, håtte er Mischungen von Kirschlorbeer paraten mit Aetskali bei größeren Thieren, und auch erlich angewendet, so würde er ganz andere Resultate ilten haben.

Dhngefåhr zehn Jahre spåter als Fontana, machte naub wichtige Versuche über das Gift des Kirschlors bekannt. Dieser Gelehrte entdeckte, daß Kirschlors wasser, wenn es mit Kali vermischt wurde, in den ksen Gaben ohne Nachtheil, von Tauben und andern eren verschlukt werden könnte, bei denen doch das mliche Wasser ohne Kali in ganz kleinen Gaben Konssonen und den Todt verursachte. Der schloß aus er Rescheinungen, daß das Ugens des Kirschlorbeers er Natur sein müßte, da es durch Kalien unwirksam acht, und gleichsam neutralisiert würde. Es ist mir , daß ich die angesührte Schrift nie zu Gesicht bez men konnte.

Ueber diesen Gegenstand sehe man auch Stammler, ahnliche Resultate erhielt.

Wegen Mangel an Kirschlorbeerblättern war es mir t möglich, Versuche dieser Art anzustellen Ich habe th bei Auwendung des konzentrirten Mandelwassers Iben Erfolge beobachtet. Wenn ich dieses Wasser etwas ätzendem Kali mischte, so konnte ich einer be einen ganzen Eßlöffel voll und noch mehr eingies

essentiam. Marburg 1792. 8.

<sup>3)</sup> Dissertatio inaug. sistens aquae Laurocerasi vires et usum medicum. Iena 1796. 8.

sen, ohne schädliche Wirkung. Die nemliche Taul starb von einem starken Theelöffelvoll unvermischten Wasers in Zeit von einigen Minuten unter Konvulsione Sben so war auch das Wasser, welches ich über roth Quecksilberoxid und dasjenige, was ich über ätzend Kali abgezogen hatte, auf Thiere vollkommen uwirksam.

Das bittere Mandeldhl, wenn es gleichwohl n Kali vermischt ist, todtet Tauben und andere kleine Bogel zu 10 bis 12 Tropfen gegeben, dies ist ab ohne Zweisel nur die Wirkung des atherischen Delei denn wenn man Wögeln eine gleiche Quantität ein andern atherischen Deles, vorzüglich eines schwerer eingiebt, sterben sie ebenfalls, so gut als nach For tan as Versuchen Meerschweinchen u. d. gl. durch ein Löffelvoll Weingeist in kurzer Zeit das Leben verlieren.

Das Pfirsichblätterwasser, melches ich mir auf i angeführte Weise bereitet hatte, und in seinen Wirku gen auf Thiere dem bittern Mandelwasser nicht na stund, wurde durch Zusatz von Kali auch unwirksa Eben so verhält sich das Pfirsichblätter= Del.

Thne Zweisel wurden die Dele und Wässer i Kirschkerne, Aprikosenkerne, dieselben Erscheinungen z gen, so wie alle Wässer, die aus den kernbittern Pflo zen bereitet werden und Blausäure enthalten. A diesem Grunde ist das Kirschenwasser aus den englisch Officinen ausgeschlossen, weil man bemerkt haben wi te, daß es bei kleinen Kindern, denen es eingeget wurde, Konvulssonen erregt habe. Denn die 2 obachtung richtig war, so muß dieses Wasser über

<sup>)</sup> Mead. l. c. p. 196.

Porschrift konzentrirt gewesen sein, da das gewöhnliche in den Offizinen vorräthig gehaltene Kirschenwasser viel zu verdünnt ist, um ähnliche Folgen befürchten zu llassen. Doch sindet sich eine Beobachtung, wo auf den Genuß von vielen Kirschkernen bei einem jungen gesunden Menschen eine sehr heftige Betäubung erfolgte. Eine ähnliche aber nicht so heftige Betäubung zeigte sich auf den Genuß von ohngefähr 30 Stück bittern Mandeln.

Wenn wir betrachten

- 1) daß in allen fernbittern Baffern die giftige Wir= fungen außern, Blaufaure enthalten fei,
- 2) daß, wenn ihnen die Blausaure durch schickliche Mittel entzogen wird, sie diese Wirkungen nicht mehr hervorzubringen im Stande sind,
- 3. daß die Wirkungen, welche die reine Blausaure auf thierische Organismen ausübt, nach meinen Versuchen denen der erwähnten kernbittern Substanzen vollkommen analog sind,

so mag hieraus nothwendig gefolgert werden, daß es die Blausaure sei, welcher jene Pflanzen ihre todtliche Eigenschaften verdanken, ohne daß die aus ihnen erhals tenen Dele hieran einigen Antheil haben.

Es entsteht nun ferner die Frage, wie wirken die bittern Kerne, oder was wohl das nämliche ist, wie wirkt die Blausaure auf den thierischen Organismus mit einer so ausgezeichneten Art? — Die Antwort wäre freilich leicht gegeben; diese Stoffe wirken narkstisch, aber dies ist gerade so viel als nichts erklärt.

<sup>\*\*)</sup> Maturgeschichte der Giftpflanzen, herausgegeben von einer Gesellschaft von Aerzten. Wien 1807. 8. S. 37. und 64.

Nach den neueren Ansichten in der Arzneimittellehre gehören die narkotischen Mittel unter die kohlenstoffwassersterstoffhaltigen Subskanzen. Sie besitzen aber ein Uebers gewicht des Kohlenstoffes, und dieser bestimmt eigentlich ihre betäubende Wirkung. Dach Schelling ruft im Organismus Gleiches nur Gleiches hervor. Also erhöhen kohlenstoffhaltige Mittel zwar direkt die Reprozuktion, tritt aber der Wasserstoff hinzu, so wird durch diesen zuerst die Sensibilität, durch den Kohlenstoff aber die Reproduktion, oder die erste Dimension in der Sensibilität gesordert. Durch diese Art wären z. B. Weingeist, Dele und Opium nur gradativ in Rücksicht des Kohlenstoffes, verschieden. Weingeist berauscht, und Opium betäubt.

Die ausserordentlich flüchtige und schnelle Wirkung der narkotischen Mittel schien mir immer mit dem besträchtlichen Kohlenstoffgehalte, der ihnen zugeschrieben wurde, nicht im Verhältniß zu stehen. Ich glaube, es müsse sich in der Heilmittellehre bei der Unterabtheilung der kohlenstoffwasserstoffhaltigen Mittel eine Cohäsionsereihe nachweisen lassen; da der Kohlenstoff, ihre Bassis, Prinzip des Magnetismus und der Starrheit ist. Un die eine Spike dieser Reihe käme das Eisen, an die andere der Aether. Zwischen hinein sielen, nach der immer zunehmenden Potenzierung des Kohlenstoffes durch den Wasserstoff, die weniger kohärenten Metalle, die Hölzer, Kinden, Wurzeln, der Gerbestoff, Extraktivesstoff, die Harze, Balsame, ätherischen Dele, Weinzeln, die Herischen Dele, Weinzeln, die Sarze, Balsame, ätherischen Dele, Weinz

<sup>\*)</sup> Bertele's Handbuch einer dynamisch en Arzneymittellehre. Landshut 1805.

<sup>\*)</sup> Schellings Jahrbucher der Medizin. Erftes Deft.

geift 2c. 2c. die fetten Dele wurden ohngefahr in die Mitte Diefer Reihe zu ftehen fommen, weil fie eine vahre Indiffereng zwischen dem Rohlenstoffe und Baffers ioffe bilden, wenn schon wegen dem nur relativen Ges ensatze diese Indifferenz nicht so vollkommen ift, als lie des Sauerstoffes und Wasserstoffes. Schleim, Gummi nd Bucker find auch gewiffermaßen indifferent, tonnen ber nicht in diese Reihe fallen, da die Indifferenz bei inen mehr durch ben Butritt bes Sauerftoffes erzeugt 7. Fur die Markotika, die aus Wafferstoff und Rohlen= toff bestehen sollen, suchen wir vergeblich einen Plat n der Rohafionsreihe. Das Opium z. B. fame wenig= ens zu den Gummiharzen zu fteben, in der Flüchtig= eit seiner Wirfung hingegen, murbe daffelbe mohl feine Stelle nicht weit unter dem Aether einnehmen. Gben " weit ift dieses Mittel von den rein tohlenstoffmaffers offhaltigen in seinen Wirkungen unterschieden. Man ann mir hier ben Alfohol nicht einwerfen, aus Gruns en, die ich unten angeben werde.

Niemand hat bis jetzt Bedenken getragen, den irschlorbeer an die Spitze der narkotischen Mittel zu wellen; wir haben bewiesen, daß er seine Wirkung der blausäure verdanke, und daß diese für sich die heftigsken arkotischen Wirkungen hervorbringe. Besteht aber nun de Blausäure nur aus Rohlenstoff und Wasserstoff? — wewißlich nicht, sondern Analyse und Synthese lassen nis einen sehr beträchtlichen Antheil Stickstoff in ihr utdecken. Es muß folglich nothwendig der Stickstoff in, welcher diese Verbindung bestimmt, diese ausserstdentliche und von den kohlenstoffwasserstoffhaltigen substanzen so abweichende Wirkungen auf den Orgasismus auszuüben.

Den Stickstoff fann man als Indiffereng bes Erb : und Sonnenprinzipes ansehen. Mit dem Rohlenftoffe geht er ftarre Berbindungen ein, 3. B. in den thieri= schen Rohlen, die noch nicht hinlanglich untersucht, aber gewiß nicht ohne Wirfung auf den Organismus find. Durch seine Berbindung mit Sauerstoff wird er gur Caure, bei welcher jedoch bie Base schwach genug gebunden ift, wird er aber durch Wafferstoff potenzirt, so zeigt er ben entgegengesetzten basischen Charafter als Ammonium. Go wie sich der Stickstoff im chemi= schen Berhalten nach beiden Seiten potenzirbar, folglich relativ indifferent zeigt, so ift auch seine Wirkung auf ben Organismus indifferent. In dem gehörigen Ber= haltniffe mit Sauerftoff, Wafferftoff und Rohlenftoff, nemlich als thierische Nahrung mit vegetabilischer gemischt, ift er ber vorzüglichste Reproduktionsstoff. Bei dem Respirationsgeschäfte hemmt er die Wirkung des Sauerstoffes, welcher sonst den Organismus in furzer Beit einer bloß chemischen Wirkung, der Zerftorung, un= terwerfen murde.

Der Organismus, und in diesem vorzüglich das Gehirn, ist als Indisferenz der Materie und des Lichtes zu betrachten. Der Stickstoff also an sich ist dem Orzganismus analog, und besonders wenn er durch Wasserzstoff potenzirt wird, das wahre Spezisismm der Sensiebilität. Alle kohlenstoffwasserstoffhaltigen Substanzen hingegen wirken ausschließend auf die Irritabilität, und niemals als Narkotika. Ist der Kohlenstoff aber bei ihnen überwiegend, so erhöhen sie direkt die Reproduktion. Nun könnte zwar der Weingeist, welcher bisher zu den bloß kohlenstoffwasserstoffhaltigen Substanzen gezählt wurde, gegen diese Ansicht als Einwurf gez

braucht werden, denn, wenn er in größerer Menge genommen wird, so sind bekanntlich seine Wirkungen denen der narkotischen Mittel einigermaßen analog. Aber Th. de Saussure hat bewiesen, daß der Alkohol 3. 5. Stickstoff enthalte.

Warum wirkt Ammonium nicht narkotisch? könnte man einwersen. Ich glaube, weil der Stickstoff in thieser Berbindung gleichsam getödtet, vder chemisch neustralisirt ist, wirkt das Ammonium bloß basisch, als Kali auf den Organismus. Auf der andern Seite wirkt ja die Salpetersäure ebenfalls nicht narkotisch, das oxidirte Stickgas hingegen scheint schon mehr durch seine Wirkungen eine stickstoffige Natur zu verrathen. Hätten wir nur so viele chemisch bestimmte Gradationen des Ammoniums, als wir von der Salpetersäure haben, so könnten wir wahrscheinlich ganz andere Erfolge bes obachten.

Die Blausaure, dieser gestickstoffte Kohlenwasserstoff ist das eigentliche Narkotium narežonn. Sie zeigt die reinsten narkotischen Wirkungen, hebt, die Sensibilität auf Kosten aller andern Funktionen so hoch, daß bei etwas stärkern Gaben der schnellste Todt erfolgt. Der Kampf der Freitabilität gegen dieses enorme Steigen der Sensibilität äußert sich vergebens in dem Krampf der Muskeln, die Respiration versucht umsonst das Blut zu oridiren. Auch in geringeren länger fortges seiten Gaben muß sie der Reproduktion schädlich werzden, wie die übrigen Narkotika. Mortimer erzählt einen Fall, wo zwen Personen, die täglich etwas Branntewein genossen, der über Kirschlorbeeren infundirt war, nach und nach abmagerten, es zeigte sich Lähs

mung der Sprachorgane, sie wurden paralitisch, und nach einigen Jahren erfolgte der Todt. \*)

Der große Stickstoffgehalt der Blausaure ist bekannt genug. Es verhält sich nicht so mit den übrigen nars kotischen Mitteln. Ich stehe indessen nicht an, zu bes haupten, daß alle Narkotika ohne Unterschied eine beträchtliche Menge Stickstoff enthalten müssen. Dies wird sich durch chemische Analyse nachweisen lassen. Bei den neuern Analysen, des Opiums z. B. sinden wir freylich nichts, als etwa den Gehalt an Gummi, Extraktiostoff, Kautschouk, Harz u. s. w. In dieser Hinssicht befriedigen mich die ältern Untersuchungen eines Alston, Lewis, Geoffron noch mehr, die doch alle bei der trockenen Destillation des Opiums eine besträchtliche Menge Ammonium erhielten. Ohne Zweisel muß sich bei allen narkotischen Substanzen auf diesem oder einem andern Wege der Stickstoffgehalt darthun.

Wenn man die Narkotika der Intension ihrer Wirskung nach aufstellen wollte, so mußte die Blausaure den ersten Platz einnehmen, dann folgte etwa das Opium, Strammonium, Belladonna, Hoosciamus, Acosnitum, Cikuta, Conium u. s. w. Ueber so viele andere narkotische Pflanzen, selbst über solche, die in Deutschstand wachsen, haben wir noch sehr wenig Notizen, so 3. B. über die Schwämme, Diese waren schon lange als vorzüglich stickstoffhaltig erkannt, auch sinden sich viele unter ihnen, die ausgezeichnet narkotisch wirken.

Nicht bei allen narkotischen Pflanzen ist das narkotische Prinzip so flüchtig, als es die Blausaure ist. Mehrere vertragen eine dem Siedpunkte des Wassers

<sup>\*)</sup> Mortimer a. a. D.

leichkommende Temperatur, ohne fehr bedeutend an pren Rraften zu verlieren. Sier mag ber Rohlenftoff ns Spiel treten, welcher dieses Stickstoffhydrure mehr effelt und fixirt. Diese Pflanzenprodufte find dann uch eher im Stande auf die Reproduktion einzuwirken; och ist diese Wirkung von der narkotischen unabhangig, md nur fekundar. Eben fo find überhaupt die Wir= ingen der narkotischen Mittel beträchtlich verschieden, eil fie auf verschiedene Stuffen der Begeistung steben, nd in dieser hinsicht mehr ober weniger spezifisch auf feses oder jenes Organ wirken muffen. Ihr Grund= arafter bleibt immer, nemlich die Ergreifung ber Gens bilitat in ber Genfibilitat. Diese Wirkung uben fie raft des Stickstoffes aus, so bag man die Narkotika icht mit Unrecht die Thiere unter den Pflans en nennen fonnte.

Go viel über die Narkotika im Allgemeinen. Es iebe nun noch ubrig einiges uber bie speziellen und ezifischen Wirkungen ber Blausaure zu sprechen. Gie bas einzige Markotikum, welches bis itt durch bie unft bereitet worden ift. Diese sonderbare Substanz ft ausgezeichnete Wirkungen erwarten, die in man= en Fallen jene des Opiums bei weitem übertreffen erden. Gie hat den Bortheil, daß fie zu jeder Zeit, d in jedem beliebigen Grade der Konzentration er= Iten werden fann. Bei den meiften Markoticis ift er dieses nicht möglich, besonders bei dem blausaure= Itigen Waffer, dem Kirschlorbeermaffer nemlich, bei def i Gebrauch niemals sichere Resultate zu erwarten find. Als Reprasentant der narkotischen Mittel muß die laufaure die allgemeinen Wirkungen diefer Gubffang hohen Grade ausüben. In allen den Fällen, wo

Irritabilitat überwiegend ift, wird die Blaufaure burch Erhebung der Gensibilitat das Gleichgewicht wieder berftellen. Erscheinungen diefer Urt bewogen Fontana die todtliche Wirkung des Kirschlorbeers der plotslichen Entziehung der Frritabilitat zuzuschreiben. Ja Rafori und Borda hielten nach Brownischer Unsicht den Laurocerusus und die bittern Rerne fur Contrastis mulantia directa, indem diese Substangen eine der reizenden Wirkung bireft entgegengesette hatten. Bor = ba will die fernbittern Waffer mit vielem Bortheile in sogenannten Sthenien angewendet haben. ") Diese Wirkungen sind offenbar ber Depotenzirung ber Irri= tabilität zuzuschreiben. Ich zweifle nicht, daß die Blau= faure in Rrampfen gunftige Erfolge hervorbringen mur= be, vorzüglich waren Bersuche mit ihr bei dem Tetanus wunschenswerth, der so oft den fraftigsten Dosen von Opium widersteht.

Unter den Funktionen der Irritabilität mochte die Blausäure am direktesten der Respiration entgegen gessetzt sein. Ich erinnere nur an die äusserst beschwerliche Respiration, die unmittelbar auf starke Gaben von Blausäure erfolgt, auf die totale Desoxidation des Blutes, welches sich bei der Sektion schwarz und dig fand. Die Blausäure ist das wahre Autidotum de Lunge, in dieser Hinsicht müßte sie vorzügliche Dienst bei der Phtisis pulmonalis leisten, wo der Respirationsprozes und die Oxidation des Blutes zu seh überwiegend werden. Ich glaube, sie würden in diese Fällen noch mehr leisten, als hydrothionsaurer Schwe

<sup>\*)</sup> Salzburger medizinische chirurgische Zeitung 1804, B. S. 174.

Ikalk. Auf jeden Fall kann man die Schwärzung und e Desoridation des Blutes nicht auf Rechnung der emischen Wirkung setzen, und etwa annehmen, die lausäure und auch andere Narkotika desoridirten Kraft res Wasserstoffgehaltes. Im Grunde sind diese Wirzugen durch die Sensibilität bestimmt. Einen schönen eweis dasür liefern uns die Versuche von Dupunzen. Dieser Gelehrte schnitt Thieren auf beiden Seiz die zum Lungengewebe gehörigen Nerven aus. die Verwegung der Brustmuskeln und das Athmen werte zwar ungestört fort, demohngeachtet erhielt das ut keine arterielle Röthe mehr, und die Thiere starz in kurzer Zeit an wahrer Erstickung. In diesen Uen ist doch gewiß an keine chemische Desoridation gedenken.

In der That, schon Linnee führt an, daß der schlorbeer in Holland gegen Lungenkrankheiten sehr sig angewendet würde. \*) Gewiß muß der Lauerasus durch seinen Gehalt an Blausaure, bei rwiegender Arteriellität, ausgezeichnete Dienste en.

In so ferne Blausaure Antidotum der Lunge ist, sie auch Antidotum der Milz sein, da nach en's Ansicht beide Organe homolog, und die Milz Lunge des Magens ist. Die Erfahrung besiget dieses, da bekanntlich Milzanschwellungen, die em Mittel, selbst dem Eisen nicht weichen, durch ichlorbeerwasser oft in kurzer Zeit gehoben werden.

<sup>)</sup> Amoenitates academicae. T. 4. p. 40.

<sup>)</sup> Abriß der Biologie. Göttingen 1805. S. 85.

Die Blaufaure ift in chemischer Sinficht bem Gifer entgegengesetzt; sie wird burch bas Gifen am voll kommensten neutralisirt. Aber auch in Rucksicht au den Organismus find beide einander entgegengesetzt Gisen erhöht die Respiration, die Rothe bes Blutes und ift in allen Fallen, wo die Arteriellitat vorwiegt absolut kontraindicirt. Go wie dieses Metall Spezifikur fur die Lunge ift, so ist es auch Spezifikum fur bi Milg, und unfehlbares Mittel fur die Milganschwellun gen, die von erniedrigter Funktion bieses Organs bei rühren. Umgekehrt verhalt sich die Blausaure, fie fo bert Benositat bes Blutes, und wenn sie Milgfran heiten heilt, so muffen diese auf erhöhter Milgfunktio beruht haben. Ich getraue mir zu behaupten, do eine Milzanschwellung, die durch Kirschlorbeer gehei wird, gewiß durch Anwendung bes Gifens verschlin mert, oder doch nicht geheilt worden ware, und umgekehrt. Go weichen intermittierende Fieber, geg welche vergebens peruvianische Rinde angewendet wu de, ofters dem Gebrauche der bittern Mandel Ueber bas Berhaltniß ber Fieber zu ber Milg fie Dfen. \*)

Alls der Lunge und der Milz entgegengesetzt, m die Blausaure als Pharmakon auf die Leber wirke und die Thätigkeit dieses Organs vorzüglich erhöht In manchen Leberkrankheiten mag sie immer so st zisisch wirken, als z. B. das Durand's che Mittel den Gallensteinen. Kameron hat wirklich du den Gebrauch des Kirschlorbeers sehr hartnäckige

<sup>\*)</sup> II. a. D.

nannte Leberverftopfungen ofters geheilt. \*) Ban: es wendete das Rirschlorbeerwaffer mit gludlichem rfolge bei einem melancholischen Menschen an. \*\*) paterhin bediente fich Thilenius dieses Waffers it ausgezeichnetem Erfolge bei fogenannten atrabila= den Konstitutionen, wo sich die haut schwarzgelb ad trocken, das Blut bunkel gefarbt und dick fand, f. w. Die Gesundheit murde auf den Gebrauch r Laurocerasus schnell wieder hergestellt, die natur= the blubende Farbe fehrte guruck, das Blut murde uffiger und rother. \*\*\*) Die lettere Wirkung, nem= th die hergestellte Flussigkeit und Rothung bes Blutes nicht einer verstärften Dridation zuzuschreiben, Die i der Einwirkung der Blausaure gewiß nicht statt nden fann, sondern vielmehr der Erhöhung der Les rfunktion, bei welcher ber Kohlenstoff burch die allenabsonderung fraftiger ausgeschieden werden mußte. ewiß wurde sich auch die Blausaure in mehreren rten von Gelbsucht heilfam beweisen, vorzüglich in Ichen, mo die Leberfunktion erniedrigt ift, und ber whlenstoff des vendsen Bluts, statt als Galle abges mdert zu werden, sich auf die haut absetzt, Kraft er Homogeneitat beider Organe. Wird nun hier die berfunktion durch entsprechende Spezifika gehoben, muß auch der Rohlenftoff wieder normal ausgeschie= en werben.

<sup>\*)</sup> Baylies practical Essays on medical Subjects p. 37.

<sup>144)</sup> A. a. D.

<sup>\*\*\*)</sup> Thilenius medizinische und chirurgische Bemerkungen.

Heiten sich schädlich beweisen, welche durch ein Contagium hervorgerusen wurden, in so ferne dieses Contagium stickstoffwasserstoffiger Natur ist. Hier sind überhaupt die Narkotika kontraindizirt, und die Blausaure
würde z. B. im ansteckenden Typhus eben so schlechte
Dienste leisten, als nur immer das Opium.

Schon oben habe ich ausgewiesen, daß das Ririch: lorbeerwaffer nur durch seinen Gehalt an Blaufaure wirksam sen; daß aber die Blausaure ben wesentlichen Vorzug befitze, daß man sie immer in einem bestimmten und beliebigen Grade der Konzentration erhalten fon: ne. Bu diesem 3wecke mare es am schicklichsten, sie in Offizinen aus dem friftallifirten blaufauren Gifenkali zu bereiten. Man konnte z. B. vier Theile Dieses Salzes mit zwen Theilen konzentrirter Schwefelfaure, welche vorher mit vier Theilen Waffers verdunnt worden find, übergießen, eine Borlage mit feche Theilen Alfohol anfugen, und bis beinahe zur Trockene destillis ren. Das Destillat mußte nochmals über etwas gebrannte Talkerde gebracht, und von neuem überzogen werden. Ferner mußte die Borlage abermals zwei Theile Alfohol enthalten, sodann das Destillat nur fo lange fortgesett werden, daß die Borlage gerade acht Theile in sich begriffe. Auf diese Beise wurde man aus vier Theilen blausauren Gisenkalis ach Theile liquide Blaufaure gewinnen.

Dieser Prozeß ist nicht schwierig, und bei wenig sorgfältiger Bearbeitung erhielte man immer ein für der ärztlichen Gebrauch gleichförmiges und sicheres Präparat. Die Blausäure muß aber in Alkohol aufgefanger Wasser zersetzt.

Die Gabe einer folchen Blaufaure ware anfänglich ps bis acht Tropfen auf vier und zwanzig Stunden. cee sechs bis acht Tropfen mußten in acht oder ihrere Dosen abgetheilt, nach Gutbefinden bes Arztes eicht werden. Um schicklichsten wurde sie als Mix= mit destillirtem Waffer beigebracht werden, weil einem so wirksamen Medikament es nicht bem anken überlaffen werden konnte, selbst die Tropfen utheilen. Daß bei langerem Gebrauche mit der be nach den Umftanden gestiegen werden mußte, nicht wohl nicht angeführt zu werden; so wie auch, bei bringenden Fallen, 3. B. bei heftigen Ron= nonen, oder beim Tetanus, wo ohnehin enorme ben narkotischer Mittel von dem Kranken vertragen den, auch eine größere Gabe Blaufaure indicirt Es versteht sich von selbst, daß während dem rauche der Blausaure alle Substanzen, die ein B Alfali enthalten, vermieden werden muffen, m man sich nicht falschen Resultaten aussetzen

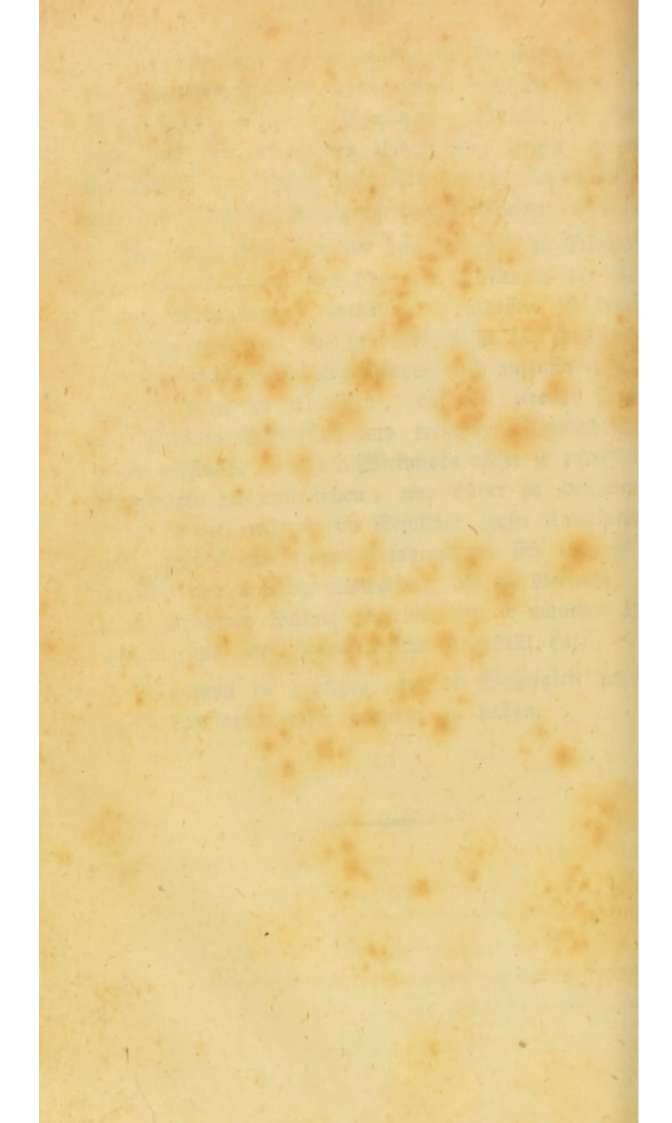
To viel über die Wirkungen der Blausäure an sich, reines Narkotikum. Welche Einflüsse mögen aber chemischen Verbindungen der Blausäure auf den anismus äussern? Wie würde das blausaure Kaliten? und erst das blausaure Eisenkali? Diese Verzung von Eisenvid, Kali und einem so kräftigen kotikum? Würde es bloß als Neutralsalz einwirz oder durch einen einzelnen seiner konstituirenden undtheile, oder, was eher zu vermuthen ist, spez o als chemische Einheit?

Und nun erst die Verbindungen der Blausaure mit den Metalloriden, auf welche Weise mochten diese den Organismus affiziren? Vorzüglich wünschte ich Ver: suche mit dem blausauren Quecksilber, diesem so auf: löslichen Salze, dessen beide Faktoren so ausgezeichnet und gewissermaßen entgegengesetzte Wirkungen besitzen?

Ich muß mich hier bei dem Mangel an Erfahrun gen aller Vermuthungen über die Wirkungen der blau fauren Verbindungen enthalten. Indessen ist keines wegs zu zweiseln, daß in dieser Reihe von Substanze viele der wirksamsten Arzneikörper noch aufzusinden sind und es wäre zu wünschen, daß ein zweiter Stör mit gleichem Scharssinn und trefflichen Veobachtungs geiste ausstände, um die Wirkungen dieser so energische Substanzen zu untersuchen, und näher zu bestimmer Ohne Zweisel würden die Resultate dieser Untersuchungen, gestützt auf genaue Erfahrungen, sich eben so ir teressant und ergiebig ausweisen, als die Versuche, diener berühmte Wiener Gelehrte mit so manchen Heimitteln aus dem Pflanzenreiche angestellt hat.

Mir muß es genügen, auf die Wichtigkeit des E genstandes aufmerksam gemacht zu haben.





TIGHT G